```
DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
013401669
WPI Acc No: 2000-573607/*200054*
XRAM Acc No: C00-171091
  Cosmetic composition for coating karatinic fibars, aspacially mascara,
  comprisas hydrogenetad vegetabla oil, cationic and anionic polymars and

    polyoxyalkylatad silicona

Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA )
Inventor: BODELIN S; PIOT B
Number of Countries: 029 Number of Patents: 008
Patent Family:
Patent No
             Kind
                   Date
                            Applicat No
                                          Kind
                                                Date
                                                          Week
             Al 20000830 EP 2000400062 A 20000112 200054 B
EP 1031342
             A1 20000825 FR 992301
                                         A 19990224 200054
FR 2789894
JP 2000247840 A 20000912 JP 200028353
                                          Α
                                               20000204 200059
            A 20000927 CN 2000102629 A
                                               20000223 200067
CN 1267508
                  20010502 BR 2000507
                                           Α
                                               20000214 200129
BR 200000507 A
KR 2001006690 A
                  20010126 KR 20009138
                                           Α
                                               20000224 200152
EP 1031342 B1 20020410 EP 2000400062
                                          Α
                                               20000112
                                                         200227
DE 60000116
             E 20020516 DE 600116
                                           Α
                                               20000112 200240
                            EP 2000400062
                                           Α
                                               20000112
Priority Applications (No Type Date): FR 992301 A 19990224
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg Main IPC
                                    Filing Notes
            A1 F 26 A61K-007/032
EP 1031342
   Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
   LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI
FR 2789894 A1
                     A61K-007/02
JP 2000247840 A
                   20 A61K-007/032
CN 1267508 A
                     A61K-007/06
BR 200000507 A
                      A61K-007/032
KR 2001006690 A
                     A61K-007/40
             Bl F
                      A61K-007/032
EP 1031342
   Designated States (Regional): AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI
   LU MC NL PT SE
DE 60000116
                      A61K-007/032 Based on patent EP 1031342
Abstract (Basic): *EP 1031342* A1
       NOVELTY - A cosmetic composition for coating keratinic fibers
    comprises: (a) a wax component comprising at least one hydrogenated
    vegetable oil; (b) a film-forming polymer component comprising a
    cationic polymer (I) and an anionic polymer (II); and (c) a
    polyoxyalkylated silicone (III).
        USE - The composition is especially useful as a mascara.
        ADVANTAGE - The composition is easy to apply and has good spreading
    and retention properties.
        pp; 26 DwgNo 0/0
Title Terms: COSMETIC; COMPOSITION; COATING; KERATINOUS; FIBRE; MASCARA;
  COMPRISE: HYDROGENATION; VEGETABLE; OIL; CATION; ANION; POLYMER;
  POLYOXYALKYLATED; SILICONE
Derwent Class: A14; A25; A26; A96; D21
International Patent Class (Main): A61K-007/02; A61K-007/032; A61K-007/06;
  A61K-007/40
International Patent Class (Additional): A61K-007/00; A61K-007/021
File Segment: CPI
```

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- (43) Date de publication: 30.08.2000 Bulletin 2000/35
- (51) Int CL⁷. **A61K 7/032**, A61K 7/02, A61K 7/021
- (21) Numero de dépôt 00400062.6
- (22) Date de dépôt: 12.01.2000
- (84) Etats contractants désignés:
 AT BE CH CY DE DK ES F1 FR GB GR IE IT LI LU
 MC NL PT SE
 Etats d'extension désignés:
 AL LT LV MK RO SI
- (30) Priorité: 24.02.1999 FR 9902301
- (71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR)

- (72) Inventeurs:
 - Piot, Bertrand
 75009 Paris (FR)
 - Bodelin, Sophie
 92170 Vanves (FR)
- (74) Mandataire: Kromer, Christophe L'OREAL - D.P.I., 6, rue Bertrand Sincholle 92585 Clichy Cedex (FR)
- (54) Mascara comprenant une cire, un polymère filmogène et une silicone
- (57) L'invention a pour objet une composition cosmétique de revêtement des fibres kératiniques comprenant une huile végélale hydrogénée, un polymère cationique, un polymère anionique et une silicone polyoxyalkylénée.

L'invention concerne aussi un procédé de revête-

ment des fibres kératiniques consistant à appliquer la composition sur les fibres kératiniques.

La composition conduit rapidement à un maquillage homogène, présentant de bonnes propriétés de gainage, d'allongement et de recourbement des cils, ainsi qu'une bonne tenue.

EP 1 031 342 A1

Description

[0001] La présente invention concerne une composition de revêtement des fibres kératiniques, notamment des cils et des cheveux d'être humains, comprenant une cire, un polymère filmogène et un agent siliconé. L'invention se racporte également à l'utilisation de cette composition pour le maquillage des fibres keratiniques, ainsi qu'à un procedé de maquillage de ces demières. La composition et le procedé de maquillage selon l'invention sont plus particulierement destinés aux fibres kératiniques sensiblement longitudinales telles que les cils, les sourcils et les cheveux, y compris les faux-cils et les postiches. La composition peut être une composition de maquillage, une base de maquillage une composition à appliquer sur un maquillage, dite encore top-coat, ou bien encore une composition de traitement cosmétique des fibres kératiniques. Plus spécialement, l'invention porte sur un mascara.

[0002] Les compositions de revétement des cils, appelées mascara, comprennent généralement, de façon connue, au moins une cire et au moins un polymère filmogène pour déposer un film de maquillage sur les cils et gainer ces derniers, comme le décrit par exemple le document WO-A-95/15741. Les utilisatrices attendent pour ces produits de bonnes propriétés cosmétiques telles que l'adhérence sur les cils, un allongement ou un recourbement des cils, ou bien encore une bonne tenue du mascara dans le temps, notamment une bonne résistance aux trottements par exemple des doigts ou des tissus (mouchoirs, servietles).

[0003] Pour conlèrer un ettet d'altongement aux cils, le document FR-A-2528699 propose un mascara comprenant des cires et une association de polymère anionique et de polymère cationique. Le document EP-A-832637 decrit des compositions de mascara comprenant des cires, un polymère filmogène et un agent siliconé, notamment un diméthicone copolyol, présentant une bonne adhérence sur les cils, conférant un allongement et une mise en forme des cils et présentant une bonne tenue, en particulier une bonne résistance aux trottements des doigts. Il est aussi décrit dans le document WO 96/36323 des composition de mascara comprenant des cires, une dispersion aqueuse de particules de polymère et un elkyl- ou elcoxy-diméthicone copolyol présentent une bonne tenue et élimineble à l'eeu et au savon. [0004] Toutefois, avec ces compositions, les propriétés de maquillage comme le gainage. l'altongement ou le recourbement des cils sont obtonus lorsqu'unc quantité importante de produit est déposée sur les cils à l'aide d'un applicateur. Telle qu'une brosse à mascara. L'utilisatrice doit donc appliquer plusieurs tois la brosse imprégnée de produit sur les cils, ce qui demande de consacrer un certain temps pour se maquiller et obtenir les résultats de ma-

existe donc de disposer de mascaras permettent d'obtenir rapidement et tactiement le maquillage attendu.

[0005] Par ailleurs, lors de l'epplication de ces compositions sur les cits, le mascara a tendance à former des paquels et le maquillage n'est pas homogène, ce qui nuit à l'effet esthétique recherché. En outre, ces paquets ne favorisent pas non plus une bonne séparation des cits : ces demiers ont alors lendance à coller entre eux. De plus, lorsque le maquillage n'est pas homogène, il laisse une sensation de gène et d'inconfort à l'utilisatrice.

quillage souhaités. Or ce temps peut être perçu comme beaucoup trop long par les utilisatrices pressées. Un besoin

[0006] Le but de la présente invention est de disposer d'une composition de maquillage des fibres kératiniques, et notamment des fibres tets que les cils, s'appliquant facilement et conduisant rapidement à un maquillage homogène, confortable à porter et présentant de bonnes qualités de maquillage et de tenue.

[0007] Les inventeurs ont découverts qu'une telle composition pouvait être obtenue en utilisant une association particulière de ciré, de polymères tilmogènes et d'agent siliconé

[0008] Plus précisément, l'invention a pour objet une composition de maquillage des tibres kératiniques comprenant eu moins une cire, au moins un polymère filmogène et au moins une siticone polyoxyalkylénée, caractérisé par le fett que le polymère filmogène comprend au moins un polymère cationique et au moins un polymère anionique et que la cire comprend au moins une huile végétale hydrogènée.

[0009] La composition selon l'invention s'apptique facilement et s'accroche bien sur les fibres kératiniques tets que tes cits. On constate que tes résultats de maquillage comme le gainage. l'atlongement et le recourbement des cits sont obtenus rapidement et tacitement après application sur les cits de la brosse impregnée de produit. On obtient notamment un maquillage homogène sans la présence de paquel de produit sur les cits. Le maquillage est confortable pour tutilisatrice. En outre, le maquillage présente une bonne tenue dans le temps, en particulier une bonne résistance aux frottements, notamment des doigts ou des tissus. Le litim déposé ne s'effritte pas dans le temps. Le maquillage se démequille facilement evec les démaquillants classiques.

[0010] L'invention à aussi pour objet un procedé de revêtement des tibres kéraliniques, notamment des cils, consistant à appliquer sur les fibres kératiniques une composition telle que définie precédemment.

[0011] L'invention a également pour objet l'utilisation d'une composition telle que définie précédemment pour l'obtention d'un maquillago homogène et/ou rapide et/ou facile à appliquer et/ou ayant une bonno tenue.

[0012] La composition selon l'invention comprend au moins une cire d'huite végétale hydrogènée. Ces cires possèdent en règle générale un point de tusion atlant de 40 °C à 95 °C, et de préférence de 50 °C à 90 °C.

[0013] Comme cire d'huile végétale hydrogènée, on peut citer les huiles hydrogenées qui sont obtenués par hydrogénation catalytique de corps gras composés de chaîne grasse lineeire ou non en C₈-C₃₂. l'huile de tournesol hydrogénée, l'huile de ricin hydrogénée, l'huile de coton hydrogénée, l'huile de ricin hydrogénée. l'huile de coton hydrogénée.

génée, la lanoline hydrogénée et les huiles de palme hydrogénées. On peut utiliser de préférences des cires d'huile de jopoba hydrogénée, d'huile de coton hydrogénée, et d'huile de palme hydrogénée et leurs melanges

[0014] Les cires d'huite végétale hydrogénée peuvent être présentes dans la composition selon t'invention en une teneur allant de 0.1 à 20 % en poids, par rapport au poids total de la composition et de préference de 0.1 à 10 % en poids.

[0015] La composition peut comprendre en outre d'autres cires, dites cires additionnelles, differentes des cires d'huile végétale hydrogénée. Ces cires additionnelles peuvent être choisies parmi les cires d'origine animale, les cires d'origine végétale ou les cires d'origine synthètique.

[0016] Les cires additionnelles peuvent avoir un point de l'usion allant de 40 °C à 110 °C : ces cires ont de prélèrence une pénétrabilité à l'aiguille allant de 1 à 217. La pénétrabilité à l'aiguille des cires est déterminee selon la norme trançaise NF T 60-123 ou la norme améncaine ASTM D 1321, à la température de 25 °C. Selon ces normes, la pénétrabilité à l'aiguille est la mesure de la profondeur, exprimée en dixièmes de millimètre, à laquelle une aiguille normalisée, pesant 2.5 g disposée dans un équipage mobile pesant 97.5 g et placée sur la cire a lester, pendant 5 secondes, pénètre dans la cire.

[0017] Parmi les cires d'origine animale, on peut citer les cires d'abeille, les cires de lanoline et les cires d'insectes de Chine.

Parmi les cires d'origine végétale, on peut citer tes cires de riz, les cires de Camauba, de Candellila, d'Ouricurry, les cires de liège, les cires de canne à sucre, les cires du Japon, la cire de 5umac.

Parmi les cires d'origine minérale, on peut citer les paraffines, les cires microcnstallines, les cires de Montan et les oxokétiles

Parmi les cires d'origine synthétique, on peut utiliser notamment les cires de polyoléline et notamment les cires de polyéthylène, les cires obtenues par la synthèse de Fischer et Tropsch, les copolymères cireux ainsi que leurs esters, les cires de silicone.

Les cires utilisables eelon la présente invention sont de préférence solides et rigides à température inténeure e 50 °C.

[0018] La composition selon l'invention paut comprendre de 0 % à 40 % (notamment do 0,1 % à 40 %) on poids de cire additionnelle, en poids par rapport au poids total de la composition, de prétérence de 0,5 % à 30 % en poids.

[0019] De prétérence, la composition selon l'invention peut comprendre :

- au moins une première cire additionnelle ayant une pénétrabilité à l'arguille allant de 1 à 7, 5 (dite cire l), notamment en une teneur atlant de 0,1 % à 20 % en poids par rapport au poids total de la composition, et mieux de 10 % à 20 % en poids.
 - eu moins une deuxième cire additionnelle eyant une pénétrabitifé à l'aiguille supéneure à 7.5 et intérieure ou égale à 217 (dite cire II), notamment en une teneur allant de 0.1 % à 15 % en poids par rapport au poids total de la composition. Ce métange de cires permet notamment d'obtenir de bonnes propriétes de maquillage telles que le recourbement, l'attongement des cits et de tavoriser l'adhérence du mascara sur les cits.

[0020] Avantageusement. la première additionnelle (cire 1) et la deuxième cire additionnelle (cire 1l) peuvent être présentes dans la composition selon un rapport pondéral cire 1 / cire II pouvant affer de 1,5 à 5, et de préférence de 2 à 3,5.

40 [0021] De manière prétérée. la cire d'huile végétale hydrogénée, les première et deuxième cires additionnelles peuvent être présentes dans la composition selon un pourcentage pondéral poids/poids total de cires d'huile végétale hydrogénée et de première et deuxième cires additionnelles allant respectivement de :

- cire d'huile végélale hydrogenée : 0,5 % à 40 %, de prélérence 0,5 % à 10 % et mieux de 0,5 % à 5 % ;
- 45 première cire additionnelle : 50 à 80 % et mieux de 60 % à 75 % :
 - deuxième cire additionnelle 0,5 % à 49 5 %, et mieux de 25 % è 39.5 %;

[0022] On entend par polymère filmogène un polymère conduisant seuf à un film isolable. Selon l'invention, la composition selon l'invention peut contenir lout polymère anionique, de préférence non réticulé, ou cationique connu en soi. Ces polymères peuvent être utilisés sous forme solubilisée ou sous forme de dispersions aqueuses de particules solides de polymère.

[0023] Les polymères anioniques généralement utilisés peuvent être des polymères comportant des groupements dérivés d'acide carboxylique, suffonique ou phosphorique et pouvent avoir un poios moléculaire moyon on poids compris entre environ 500 et 5.000,000.

55 [0024] 1) Les groupements carboxyliques peuvent être apportés par des monomères mono ou diacides cerboxyliques insaturés tels que ceux répondant à la formule (I) suivante :

30

$$C = C$$
 $(A)_n - COOH$
 (I)

dans laquelle n'est un nombre entier de 0 à 10. A désigne un groupement méthylène, eventuellement refié à l'atome de carbone du groupement insaturé ou au groupement méthylène voisin lorsque n'est supérieur à 1 par l'intermédiaire d'un hétéroatome tel que oxygène ou soufre, R_S désigne un atome d'hydrogène, un groupement phenyle ou benzyle, R₃ désigne un atome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur ou carboxyle, R₄ designe un etome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur ou benzyle;

[0025] Dans la formule précitée un radical alkyle inférieur désigne de préférence un groupement ayant 1 à 4 atomes de carbone et en particulier, méthyle et éthyle.

[0026] Les polymères anioniques è groupements carboxyliques pretères selon l'invention sont

A) les homo- ou copolymères d'écide acrylique ou méthacrylique ou leurs sets (notamment sets de métaux alcalins ou alcalino-terreux, d'ammoniums) et en particulier les produts commercialisés sous les dénominations VERSI-COL E ou K par la société ALLIED COLLOID, ULTRAHOLD par la société BASF, DARVAN 7 par la société VAN-DERBILT.

B) les copolymères des acides ecrylique ou méthacrylique evec un monomère monoéthylènique tel que l'éthylène, le styrène, les esters vinyliques, les esters d'ecide ecrylique ou méthacrylique. Ces copolymères peuvent être greffés sur un polyalkylène glycol tel que le polyéthylène glycol. De tols polymères sont docrits on particulior dans le brevet français 1,222,944 et la demande allemande 2,330,956. On peut notamment citer les copolymères comportant dans leur chaîne un motif acrylamide éventuetlement N-alkyle et/ou hydroxyalkylè tels que décrits notamment dans les demandes de brevets luxembourgeois 75370 et 75371 ou proposés sous la dénomination OUA-DRAMER par la Société AMERICAN CYANAMID ou les copolymères d'acide acrylique et d'acrylamide commercialisés sous la forme de leur sel de sodium sous les dénominations RETEN 421, 423 ou 425 par la Société HERCULES. On peut également citer les copolymères d'acide acrylique et de méthacrylate d'alkyle en C₁-C₄ et les terpolymères de vinylpyrrolidone, d'acide (méth)acrylique et de (méth)acrylate d'alkyle en C₁-C₂₀ par exemple de lauryle (tel que celui commercialisé par la société ISP sous la oénomination ACRYLIDONE LM), de tertiobutyle (LUVIFLEX VBM 70 commercialisé par BASF) ou de méthyle (STEPANHOLD EXTRA commercialisé par STEPAN) et les terpolymères acide méthacrylique/acrylate d'éthyle/acrylate de tertiobutyle tel que le produit commercialisé sous la dénomination LUVIMER 100 P par la société BASF.

C) les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que ceux comportant dans leur chaîne des motifs acétate ou propionale de vinyle et éventuellement d'autres monomeres lels que esters attylique ou méthallylique, éther vinylique ou ester vinylique d'un acide carboxylique saturé linéaire ou ramifié à longue chaîne hydrocarbonée tels que ceux comportant au moins 5 atomes de carbone, ces polymères pouvant éventuellement être greffés ou encore un ester vinylique, allylique ou méthallylique d'un acide carboxylique α- ou β-cyclique. De tels polymères sont décrits entre autres dans les brevets français 1,222,944, 1,590,545, 2,265,782, 2,265,781, 1,564,110 et 2,439,798. Des produits commerciaux entrant dans cette ctasse sont les resines 28-29-30, 26-13-14 et 28-13-10 commercialisées par la société NATIONAL STARCH.

D) les copolymères dérivés d'acides ou d'anhydrides carboxyliques monoinsaturés en C₄-C₈ choisis parmi :

- les copolymères comprenant (i) un ou plusieurs àcides ou anhydrides maléique, fumarioue, itaconique et (ii) au moins un monomère choisis parmi les esters vinytiques, les éthers vinytiques, les hélogénures vinytiques, les dérivés phénylvinytiques, l'écide acrylique et ses esters, les fonctions anhydrides de ces copolymèree étant éventuellement monoestérifiées ou monoamidifiées: De tels polymères sont décrits en particulier dans les brovets US 2.047.398, 2.723.248, 2.102.113, le brovet GB 839.805 et noterment ceux commorcialisés sous les dénominations GANTREZ AN ou ES, AVANTAGE CP par la société ISP.
- les copolymères comprenant (i) un ou plusieurs anhydrides matérique, criraconique, itaconique et (ii) un ou plusieurs monomères choisis parmi les esters allyliques ou méthallyliques comportant éventuellement un ou plusieurs groupement acrylamide, méthacrylamide, α-oléfine, esters acryliques ou méthacryliques, acidee

5

20

25

30

35

45

50

acrylique ou méthacrytique ou vinylpyrrolidone dans leur chaîne. les lonctions anhydrides de ces copolymères etant éventuellement monoestérifiées ou monoamiditées. Ces polymères sont par exemple décrits dans les brevets français 2.350-384 et 2.357.241 de la demanderesse.

5

20

E) les polyacrylamides comportant des groupements carboxylates.

et leurs mélanges.

F) les sels de sodium des acides polyhydroxycarboxyliques.

[0027] 2) Les polymères comprenant les groupements suttoniques peuvent être des polymères comportant des motils vinylsuitonique, styrène suttonique, naphialène sulfonique, acrylamido alkylsuttonique, ou bien encore des polyesters sulfoniques.

5 [0028] Ces polymères peuvent être notamment choisis parmi :

- les sels de l'acide polyvinytsulfonique ayant un poids moléculaire moyen en poids compris entre environ 1,000 el 100,000 ainsi que les copolymères avec un comonomère insaturé tel que les acides acrylique ou méthacrylique el teurs esters ainsi que l'acrylamide ou ses dérivés, les éthers vinytiques et la vinytpyrrolidone;
- les sels de l'acide polystyréne suifonique les sels de sodium ayant un poids moléculaire moyen en poids d'environ 500,000 et d'environ 100,000 commercialisés respectivement sous les dénominations Flexan 500 et Flexan 130 per Nationel Starch. Ces composés sont décrits dans le brevet FR 2,198,719;
- lcs sols d'ecides polyacrylamide sulfoniques coux montionnés dans le brevet US 4 128.631 et plus particulièrement l'acide polyacrylamidoél hylpropane sulfonique commercialisé sous la dénomination CQSMEDIA POLYMER HSP 1180 par Henkel;
- les polyesters sulfoniques portant eu moins un groupement -SO₃M avec M représentant un atome d'hydrogène, un ion ammonium NH₄* ou un ion métallique. Le copolyester peut être par exemple un copolymère d'au moins un diacide carboxylique, d'au moins un diol et d'au moins un monomère aromatique bifonctionnel portant un groupement -SO₃M avec M représentant un atome d'hydrogène, un ion ammonium NH₄* ou un ion métallique.
- [0029] L'acide dicarboxylique peut être choisi parmi l'acide phtalique. l'acide isophtalique. l'acide téréphtalique. Le diol peut être choisi parmi l'éthylène glycol. le diéthylène glycol, le triéthylène glycol. le 1.3-propanediol, te 1.4-cyclohexane diméthanol. le 1.4-butanediol. Le monomère eromalique bilonctionnel portant le groupement SO₃M peut étre choisi parmi l'acide suffoisophtalique, notemment le sel de sodium de l'acide 5-suffo-isophtalique, l'acide suffoisophtalique, l'acide 4-suffonaphtaliene-2.7-dicarboxylique
- [0030] Comme polyester prélèré, on peut utiliser un polyester consistant essentiellement en des unités répétées d'acide isophitalique, de diol et d'acide sulfo-isophitalique, et notament les sulfopolyesters obtenus par condensation de di-éthylèneglycol, de cyclohexane di-méthanol, d'acide isophitalique, d'acide sulfoisophitalique. Comme polyester sulfonique, on peut utiliser ceux commercialisés sous les dénominations AQ55S, AQ 38S, AQ 29S par la sociélé EASTMAN
- [0031] On peut également employer comme polymère anionique l'acide (désoxy)ribonuclèique.
- [0032] Selon finvention, les polymères anioniques sont de prétèrence choisis parmi les copolymères d'acide acrylique et les que les terpolymères acide acrylique / acrylate d'éthyle / N-tertiobutylacrylamide commercialisés notamment sous la dénomination ULTRAHQLD STRQNG par la socrété BASF, les copolymères dérivés d'acide crotonique tets que les terpolymères acétate de vinyle / lertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères acide crotonique / acétate de vinyle / néododécanoate de vinyle commercialisés notamment sous la dénomination Résine 28-29-30 par la société NATIQNAL STARCH. les polymères dérivés d'acides ou d'anhydrides maléique. Iumanque, iteconique evec des esters vinyliques, des éthers vinyliques, des halogénures vinyliques, des dérivés phénylvinyliques, l'ecide acrylique et ees esters tels que les copolymères méthylvinyléther/anhydride maléique mono estériliés commercialisés par oxomple sous la dénomination GANTREZ par la société ISP, les copolymères d'acide méthacrylique ot do méthacrylale de méthyle commercialisés sous la dénomination EUDRAGIT. Li par la société ROHM PHARMA, les copolymères d'acide méthacrylique/ méthacrylate de méthyle / acrylate d'alkyle en C1-C4 / acide acrylique ou méthacrylate d'hydroxyalkyle en C1-C4 commercialisés sous forme de dispersions sous la dénomination AMERHOLD DR 25 par la société AMERCHOL ou sous la dénomination ACUDYNE 2S5 par la société RQHM & HAAS les copolymères d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle commercialisés sous la dénomination LUVIMER MAEX ou MAE par la

société BASE et les copolymeres acétate de vinyle/acide crotonique, les copolymères acétate de vinyle/acide crotonique greffés par du polyéthylèneglycol sous la dénomination ARISTOFLEX A par la société BASE, les homopolymères d'acide acrylique ou méthacrylique commercialisés par exemple sous la dénomination VERSICOL E 5 ou le polymethacrylate de sodium vendu sous la dénomination DARVAN 7 par la société VANDERBILT, et leurs meianges

[0033] Les polymères anioniques les plus particulièrement préfères sont choisis parmi les polymères anioniques non réticulès comme les copolymères méthylvinyléther / anhydride matérique mono estenties commercialises sous la dénomination GANTREZ ES 425 par la société ISP, les terpolymères acide acrylique / acrylate d'éthyle / N-tertiobulylacrylamide commercialisés sous la dénomination ULTRAHOLD STRONG par la société BASE les copolymères d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle commercialises sous la dénomination EUDRAGIT Lipar la société ROHM PHARMA, les terpolymères acétate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères acide crotonique / acétate de vinyle / néododécanoate de vinyle commercialisés sous la dénomination Resine 28-29-30 par la société NATIONAL STARCH, les copolymères d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle commercialisés sous la dénomination LUVIMER MAEX OU MAE par la société BASE, les terpolymères vinylpyrrolidone / acide acrylique / méthacrylate de lauryle commercialisés sous la dénomination ACRYLIDONE LM par la société ISP et les homopolymères d'acide acrylique ou méthacrylique commercialisés par exemple sous la dénomination VERSICOL E 5 OU le polyméthacrylate de sodium vendu sous la dénomination DARVAN 7 par la société VANDERBILT, et leurs métanges.

[0034] Selon l'invention, on peut également utiliser des polymères anioniques sous forme de latex ou de pseudolatex, c'est à oire sous forme d'une dispersion de particules de polymères insolubles.

[0035] 3) Selon l'invention, on peut également utiliser les polymères enioniques de type siliconès greffés comprenant une portion polysiloxane et une portion constituée d'une chaîne organique non-siliconée. l'une des deux portions constituant la chaîne principale du polymère l'autre étant greffée sur la dite chaîne principale. Ces polymères sont par exemple décrits dans les demendes de brevet EP-A-0 412 704. EP-A-0 412 707. EP-A-0 640 105 et WO 95/00578, EP-A-0582 152 et WO 93/23009 et les brevets US 4.693.935. US 4.728.571 et US 4.972.037.

[0036] De tels polymères sont par exemple les copolymères susceptibles d'être obtenus par polyménsation radicalaire à partir du mélange de monomères constitué par :

- a) 50 à 90% en poids d'acrylate de tertiobutyle :
- b) 1 à 40% en poids d'acide acrylique;
- c) 5 è 40% en goids de macromère siliconé de formule (II):

$$CH_{2} = C - C - O - (CH_{2})_{3} - Si - O - (CH_{3})_{3} - CH_{3}$$

$$CH_{3} = CH_{3} - CH_{3} - CH_{3}$$

$$CH_{3} = CH_{3} - CH_{3}$$

$$CH_{3} - CH_{3} - CH_{3}$$

$$CH_{3} - CH_{3} - CH_{3}$$

$$CH_{3} - CH_{3}$$

$$CH_{$$

avec v étant un nombre aliant de 5 à 700 ; les pourcentages en poids étant calculés par rapport au poids total des monomères.

[0037] Une tamille de polymères siliconès à squelette polysiloxanique grellé par des monomeres organiques non siliconés convenant particulièrement bien à la mise en deuvre de la presente invention est constituée par les polymères siliconés comportant dans leur structure le motif de formule (III) suivant

dans lequel les radicaux G_1 , identiques ou différents, représentent l'hydrogène ou un radical alkyle en C_1 - C_{10} ou encore un radical phényle : les radicaux G_2 , identiques ou différents, représentent représente un groupe alkylène en C_1 - C_{10} :

30

35

40

45

 G_3 représente un reste polymérique résultant de l'ihomo)polymérisation d'au moins un monomère anionique à insaturation éthylénique. G_4 représente un reste polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère d'au moins un monomère hydrophobe à insaturation éthylénique : m et n sont egaux à 0 ou 1, a est un nombre entier aliant de 0 et 50; b est un nombre entier pouvant être compris entre 10 et 350, c est un nombre entier aliant de 0 et 50; sous réserve que l'un des paramètres a et c soit différent ce 0

[0038] De préférence, le motif de formule (III) ci-dessus présente au moins l'une, et encore plus préférentiellement l'ensemble, des caractéristiques suivantes :

- les radicaux G₁ désignent un radical alkyle en C₁·C₁₀ de préférence le radical méthyle.
- n est non nul, et les radicaux G₂ représentent un radicat divalent en C₁·C₃, de préférence un radical propylène.
- G₃ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymerisation d'au moins un monomere du type acide catboxylique à insaturation éthylénique, de préférence l'acide acrylique et/ou l'acide méthacrylique.
- G₄ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polyménsation d'au moins un monomère du type (méth) acrylate d'alkyle en C₁-C₁₀, de préférence le (méth)acrylate d'isobutyle ou de méthyle.

[0039] De piéference, te motif de formule (III) ci-dessus peuf également présenter l'ensemble des caracteristiques suivantes :

- les radicaux G, désignent un radical alkyle, de prétérence le radical méthyle;
- 20 n est non nul, et les radicaux G₂ représentent un radical divalent en C₁-C₅, de prélèrence un radical propylène.
 - G₃ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère du type acide carboxylique à insaturation éthylénique, de préférence l'ecide acrylique et/ou l'acide méthacrylique;
 - c est égal zéro.

10

15

40

55

- 25 [0040] Des exemples de polymoros siliconos greffes sont notamment des polydimethylsiloxanes (PDMS) sur lesquels sont greffés, par l'intermédiaire d'un chaînon de raccordement de type thiopropylène, des motifs polymèree mixtes du type acide poly(méth)acrytique et du type poly(méth)acrytate d'alkyle tel que le poly(méth)acrytate d'isobutivle.
- On utilise particulièrement les polymères silicones greffés de formule (III) de structure polyméthyl/méthylsiloxane à groupements propyl thio-3 acide polyméthecrylique et groupements propyl thio-3 polyméthacrylate de méthyle et les polymères silicones greffés de formule (III) de structure polyméthyl/méthylsiloxane à groupements propyt thio-3 acide polyacrylique.
 - [0041] Selon l'invention, le ou les polymères anioniques peuvent être présents en une teneur allant de 0.01 % à 20 % en poids, de préférence de 0.05 % à 15 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0.1 % à 7 % en poids, du poids total de la composition.
 - [0042] Les polymères cationiques utilisables conformément à la présente invention peuvent être choisis parmi tous ceux déjà connus en soi notamment ceux décrits dans la demande de brevet EP-A- 0 337 354 et dans les demandes de brevets français FR-A- 2 270 846, 2 383 660, 2 598 611, 2 470 596 et 2 519 853.
 - [0043] De manière encore plus générale, au sens de la présente invention, l'expression "polymère cationique" désigne tout polymère contenant des groupements cationiques ou des groupements ionisables en groupements cationiques.
 - [0044] Les polymères cationiques préférés sont choisis parmi ceux qui contiennent des motifs comportant des groupements amine primaires, secondaires, tertiaires et/ou quaternaires pouvant soit faire partie de la chaîne principale polymère, soit être portés par un substituant latéral directement relié à celle-ci
- 45 [0045] Les polymères cationiques utilises ont géneralement une masse moleculaire moyenne en nombre comprise entre 500 et 5 106 environ, et de préférence comprise entre 103 et 3, t06 environ.
 - [0046] Parmi les polymères cationiques, on peut citer plus paniculierement les polymères du type polyamine, polyaminoamide et polyammonium quaternaire. Ce sont des produits connus.
 - [0047] Une famille de polymères cationiques est celte des polymères cationiques sificonés. Parmi ces polymères, on peut citer :
 - (a) les polymères siliconés répondant à la formule (IV) suivente :

$$R^{6}_{a}G^{5}_{3\cdot a}\cdot Si(OSiG^{6}_{2})_{n}\cdot (OSiG^{7}_{b}R^{7}_{2\cdot b})_{m}\cdot O\cdot SiG^{8}_{3\cdot a}\cdot R^{3}_{a}$$
 (IV)

dans laquelle

 G^5 , G^6 , G^7 et G^8 identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, un groupement phenyle. OH alkyle en C_1 - C_{16} , par exemple méthyle, alcényle en C_2 - C_{16} ou alcoxy en C_1 - C_{16}

a. a'. identiques ou différents, désignent le nombre 0 ou un nombre entier de 1 à 3, en particulier 0, b désigne 0 ou 1, et en particulier 1.

m et n sont des nombres tels que la somme (n + m) peut vaner notamment de 1 à 2 000 et en particulier de 50 à 150, n pouvant désigner un nombre de 0 à 1 999 et notamment de 49 à 149 et m pouvant désigner un nombre de 1 à 2 000, et notamment de 1 à 10 :

 R^6 , R^7 , R^8 , identiques ou différents, désignent un radical monovalent de formule- $C_qH_{2q}O_s$, R^9 ,L dans laquelle q est un nombre de 1 à 8, s et t, identiques ou différents, sont égaux à 0 ou à 1, R^9 désigne un groupement alkylène éventuellement hydroxylé et L est un groupement aminé éventuellement quatemisé choisi parmi les groupements

```
-NR'-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-N'(R')<sub>2</sub>
-N(R')<sub>2</sub>
-N<sup>®</sup>(R')<sub>3</sub> A<sup>-</sup>
-N<sup>®</sup>H<sub>1</sub>R')<sub>2</sub> A<sup>-</sup>
-N<sup>®</sup>H<sub>2</sub>(R')A<sup>-</sup>
-N(R')-CH<sub>2'</sub>CH<sub>2'</sub>N<sup>®</sup>R' H<sub>2</sub> A<sup>-</sup>,
```

5

10

15

20

25

30

35

40

45

55

dans lesquels R* peut désigner hydrogène, phenyle, benzyle, ou un radical hydrocarboné saturé monovalent, par exemple un radical alkyle ayant de 1 à 20 atomes de carbone et A' représente un ion halogenure tel que par exemple fluorure, chlorure, bromure ou iodure.

[0048] Des produits correspondant à cette définition sont par exemple les polysiloxenes dénommés dens le dictionnaire CTFA "amodiméthicone" et répondant à la formule (V) suivante :

$$HO = \begin{bmatrix} CH_3 & \\ Si & O \\ CH_3 & \\ \end{bmatrix}_{X'} = \begin{bmatrix} OH & \\ Si & O \\ (CH_2)_3 & \\ NH & \\ (CH_2)_2 & \\ NH_2 & \\ \end{bmatrix}_{V'}$$

dans laquelle x' et y' sont des nombres entiers dépendant du poids moléculaire, généralement tels que ledit poids moléculaire est compris entre 5 000 et 20 000 environ.

[0049] Un produit correspondant à la formule (IV) est le polymère dénomme dans le dictionnaire CTFA "tinnéthylsitylamodiméthicone", répondant à la formule (VI):

$$(CH_3)_3 S_1 \longrightarrow \begin{bmatrix} CH_3 & & & \\ & & & \\ CH_3 & & & \\ & & & \\ & & & \\ CH_3 & & & \\ & &$$

15

20

25

5

10

dans laquelle n et m ont les significations données ci-dessus pour la tomule (IV).

[0050] Un produit commercial répondant à cette definition est un mélange (90/10 en poids) d'un polydiméthylsiloxane à groupements aminoéthyl aminoisobutyle et d'un polydiméthylsiloxane commercialisé sous la dénomination Q2-8220 par la société DOW CORNING.

[0051] De tels polymeres sont décrits par exemple dans la demande de brevet EP-A-95238.

[0052] D'autres polymères répondant à la formule (IV) sont les polymères siliconés répondant à la formule suivante (VII)

30

$$(R_{10})_3 - Si - O = \begin{cases} R_{11} - CH_2 - CHOH - CH_2 - N(R_{10})_3 Q^{\bigcirc} \\ R_{10} - CHOH - C$$

35 dans laquelle

 R_{10} représente un radical hydrocarboné monovalent ayant de 1 à 18 atomes de carbone, et en particulier un radical alkyle en C_1 - C_{18} , ou alcényle en C_2 - C_{18} , par exemple méthyle :

R₁₁ représente un radical hydrocarbone divalent, notamment un radical alkylène en C₁-C_{1e} ou un radical alkylène neoxy divalent en C₁-C₁₈, par exemple en C₁-C₈

Q' est un ion halogénure, notamment chlorure.

r représente une valeur statistique moyenne de 2 à 20 et en particulier de 2 à 8 .

s représente une valeur statistique moyenne de 20 à 200 et en particulier de 20 à 50.

45 [0053] De tels polymeres sont décrits plus particulièrement dans le brevet US 4 185 087.
[0054] (b) les composés de formule :

50

40

correspondant à la dénomination CTFA "eminobispropyldiméthicone".

[0055] Un polymère entrant dans cette classe est le polymère commercialisé per la Société Union Carbide sous la dénomination "Ucar Silicono ALE 56.

[0056] Lorsque ces polymères siliconés sont mis en œuvre, une forme de réalisation particulièrement intéressante est leur utilisation conjointe avec des egents de surface cationiques et/ou non ioniques. On peut utiliser par exemple le produit commercialisé sous la dénomination "Emulsion Cationique DC 929" par la Société DOW CORNING qui comprend, outre l'amodiméthicone, un agent de surface cationique comprenant un métange de produits répondant à la formule (VIII).

dans lequel R₁₂ désigne des radicaux alcênyle et/ou alcoyle ayant de 14 à 22 atomes de carbone, dérivés des acides gras du suif.

en association avec un agent de surface non ionique de formule :

connu sous la dénomination "Nonoxynol 10".

5

15

[0057] Un autre produit commercial utilisable selon tinvention est le produit commercialise sous la denomination "Dow Corning Q2 7224" par la Société Dow Corning comportant en association le trimethylsilyiamodiméthicone de formule (tV), un agent de surface non ionique de formule : C_0H_{17} - C_8H_4 - $(OCH_2CH_2)_n$ -OH où n=40 dénominé encore octoxyriol-40, un autre agent de surface non ionique de formule : $C_{12}H_{25}$ - $(OCH_2-CH_2)_n$ -OH où n=6 encore dénominé isotaureth-6, et du glycol.

[0058] Les polymères du type polyamine, polyaminoamide, polyammonium quatemaire, utilisables conformément à la présente invention, pouvant être notamment mentionnés, sont ceux décrits dans les brevets français n°2 505 348 ou 2 542 997. Parmi ces polymères, on peut citer :

[0059] (1) Les copolymères vinylpyrrolidone-acrylate ou -méthacrylate do dialkylamino-alkyle quatemisés ou non, tels que les produits commercialisés sous la dénomination "Galquat®" par la Société ISP comme par exemple Galquat 734, 755 ou HS100 ou bien le produit dénominé "Copolymère 937". Ces polymères sont décrits en détail dans les brevets français 2 077 143 et 2 393 573.

[0060] (2) Les dérivés d'éthers de cellulose, notamment des hydroxyalkyl(C1-C4) cellulose, comportant des groupements ammonium quatemaires décrits dans le brevet trançais 1 492 597, et en particulier les polymères commercialisés sous les dénominations "JR" (JR 400, JR 125, JR 30M) ou "LR" (LR 400, LR 30M) par la Société Union Carbide Corporation. Ces polymères sont également définis dans le dictionnaire CTFA comme des ammonium quatemaires d'hydroxyéthylcellulose ayant réagi avec un époxyde (notamment épichlorhydrine) substitué par un groupement triméthylammonium.

[0061] (3) Les dérivés de cellulose cationiques tels que les copolymères de cellulose ou les dérivés de cellulose greffés avec un monomère hydrosoluble d'ammonium quaternaire, et décrits notamment dans le brevet US 4 131 576, tels que les hydroxyalkyl celluloses, comme les hydroxymèthyl-, hydroxyéthyl- ou hydroxypropyl celluloses greffées notamment avec un sel de méthacrykytéthyl triméthyl ammonium, de méthacrylmidopropyl triméthyl ammonium ou de diméthyldiallylammonium.

[0062] Les produits commercialisés répondant à cette définition sont plus particulierement les produits commercialisés sous la dénomination "Celouat L 200" et "Celouat H 100" par la Société National Starch.

[9063] (4) Les polysaccharides cationiques décrits plus particulièrement dans les brevets US 3 589 578 et 4 031 307 et plus particulièrement le produit commercialisé sous la dénomination "Jaguar C.13 S" commercialisé par la Société MEYHALL.

[0064] (5) Les polymères constitués de motifs pipérazinyle et de radicaux divatents alkylène ou hydroxyalkylène à chaînes droites ou ramifiées, éventuellement interrompues par des atomes d'oxygene, de soufre, d'azote ou par des cycles aromatiques ou hétérocycliques, ainsi que les produits d'oxydation et/ou de quatemisation de ces polymères. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets français 2.162.025 et 2.280.361.

[0065] (6) Les polyaminoamides sotubles dans l'eau préparés en particulier par polycondensation d'un composé acide avec une polyamine; ces polyaminoamides peuvent être réticulés par une épihalohyorine, un diépoxyde, un dianhydride, un dianhydride non saturé, un dérivé bis-insaturé, une bis-helohydrine, un bis-azétidinium, une bis-haloacyldiamine, un bis-halogénure d'alkyte ou encore par un oligomere résultent de la réaction d'un composé bifonctionnel réactif vis-à-vis d'une bis-halohydrine, d'un bis-azétidinium, d'une bis-haloacyldiamine, d'un bis-halogénure d'alkyte, d'une épilhalohydrine, d'un diépoxyde ou d'un dérivé bis-insaturé; l'agent réticulant étant utilisé dans des proportions allant de 0.025 à 0.35 mole par groupement amine du polyaminoamide; ces polyaminoamides peuvent être alcoylés ou s'ils comportent une ou plusieurs fonctions amines tentaires, quaternisées. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets français 2.252.840 et 2.368.508

[0066] (7) Les dérivés de polyaminoamides résultant de la condensation de polyalcoylènes polyamines avec des

acides polycarboxyliques, suivie d'une alcoylation par des agents bifonctionnels. On peut citer par exemple les polymères acide adipique-diacoylaminohydroxyalcoyldialcoylène triamine dans lesquels le radical alcoyle compone de 1 à 4 atomes de carbone et désigne de préférence méthyle, éthyle, propyle. De tels polymères sont notamment decrits dans le brevet français 1,583 363.

[0067] Parmit ces dérivés, on peut citer plus particulièrement les polymères acide adipique/diméthylaminohydroxypropyl/diéthylène triamine commercialisés sous la dénomination *Cartaretine F. F4 ou F8" par la société Sandoz.

[0068] (8) Les polymères obtenus par réaction d'une polyalkylène polyamine comportant deux groupements amine primaire et au moins un groupement amine secondaire avec un acide dicarboxylique choisi parmi l'acide diglycolxque et les acides dicarboxyliques aliphatiques saturés ayant de 3 à 8 atomes de carbone. Le rapport moiaire entre le polyalkylène polylamine et l'acide dicarboxylique étant compris entre 0.8 : 1 et 1.4 : 1. Le polyaminoamide en résultant étant amené à réagir avec l'épichlorhydrine dans un rapport molaire d'épichlorhydrine par rapport au groupement amine secondaire du polyaminoamide compris entre 0.5:1 et 1.8:1. De tels polymères sont notamment décrits dans les brevets américains 3.227.615 et 2.961.347.

[0069] Des polymères de ce type sont en paniculier commercialisés sous la dénomination "Hercosett 57" par la société Hercules Inc. ou bien sous la dénomination de "PD 170" ou "Delsette 101" par la société Hercules dans le cas du copolymère d'acide adjoique/époxypropyl/diethylène-triamine.

[0070] (9) les cyclopolymères de methyl diallyl emine ou de diallyl dimethyl ammonium tels que les homopolymères ou les copolymères comportant comme constituant principal de la chaine des motifs repondant aux formules (IX) ou (IX):

formules dans lesquelles k et t sont égaux à 0 ou 1. la somme k + t étant égale à 1 : R₁₅ désigne un atome d'hydrogène ou un radical méthyle : R₁₃ et R₁₄, indépendamment l'un de l'autre, désignent un groupement alkyle ayant de 1 à 22 atomes de carbone, un groupement hydroxyalkyle dans tequet le groupement alkyle à de préférence 1 à 5 atomes de carbone, un groupement amidoalkyle inférieur ou R₁₃ et R₁₄ peuvent désigner conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, des groupement hétérocycliques, tels que pipéridinyle ou morpholinyle : Y est un anion tel que bromure, chlorure, acétate, borate, citrate, tartrate, bisulfate, bisulfate, sulfate, phosphate. Ces polymères sont notamment décrits dans le brevet trançais 2,080,759 et dans son certificat d'addition 2,190,406.

[0071] On peut citer par exemple l'homopolymère de chlorure de diallyldiméthylammonium commercialisé sous la dénomination "MERQUAT 100" par la société MERCK et les copolymères de chlorure de diallyldiméthylammonium et d'acrylamide commercialisés sous la dénomination "MERQUAT 550".

[0072] (10) le polymère de diammonium quaternaire contenant des motifs récurants répondant à la formule (X):

$$\begin{array}{c|c} R_{19} & R_{17} \\ -N_{1} - A_{1} & N_{1} - B_{1} \\ X_{16} & R_{18} & X_{2} \end{array} \tag{X}$$

formule (X) dans laquelle :

R₁₆, R₁₇, R₁₆ et R₁₉, identiques ou différents, représentent des radicaux atiphatiques, alkycliques, ou arylatiphatiques contenant de 1 à 20 atomes de carbone ou des radicaux hydroxyalkylatiphatiques intérieurs, ou R₁₆, R₁₇, R₁₈ et R₁₉, ensemble ou separément, constituent avec les atomes d'azote auxquels ils sont rattachés des hétèrocycles contenant éventuellement un second hétéroatome autre que l'azote ou bien R₁₆, R₁₇, R₁₈ et R₁₉, représentent un radical alkyle en C₁-C₆ linéaire ou ramifié substitué par un groupement nitrile, ester, ecyle, amide ou

20

25

30

35

45

50

-CO-O-R₂₀-D ou -CO-NH-R₂₀-D où R₂₀ est un alkylène et D un groupement ammonium quaternaire . A₁ et B₁ représentent des groupements polyméthyléniques contenant de 2 à 20 atomes de carbone pouvant être linéaires ou ramifiés, saturés ou insaturés, et pouvant contenir, lies à ou intercalés dans la chaîne principale, un ou plusieurs cycles aromatiques, ou un ou plusieurs atomes d'oxygène, de soufre ou des groupements sulfoxyde, sulfone, disulfure, amino, alkylamino, hydroxyle, ammonium quatemaire, ureido, amide ou ester, et XI désigne un anion dérivé d'un acide minéral ou organique.

A1, R₁₆ et R₁₆ peuvent former avec les deux atomes d'azote auxquels ils sont rattachés un cycle piperazinique : en outre si A₁ oèsigne un radical alkylène ou hydroxyalkylène, lineaire ou ramifié sature ou insaturé. B₁ peut égaloment désigner un groupement (CH2)_n-CO-D-OC-(CH2)_n-

dans lequel D désigne :

10

15

20

25

30

45

50

a) un reste de glycol de formule : -O-Z-O-, où Z désigne un radical hyorocarboné linéaire ou ramifié ou un groupement répondant à l'une des formules suivantes :

-(CH2-CH2-O)x-CH2-CH2-

-[CH₂-CH(CH₃)-O]_y-CH₂-CH(CH₃)-

où x et y désignent un nombre entier de 1 à 4, représentant un degré de polymérisation défini et unique ou un nombre quelconque de 1 è 4 représentant un degré de polymérisation mayen :

b) un reste de diamine bis-secondaire tel qu'un dérivé de pipérazine :

c) un reste de diamine bis-primaire de formule : -NH-Y-NH-, où Y désigne un radical hydrocarboné linéaire ou ramifié, ou bien le radical bivalent

·CH₂-CH₂-S-S-CH₂-CH₂-:

d) un groupement uréylene de formule : -NH-CO-NH-

[0073] De préférence, X⁻ est un anion tel que le chlorure ou le bromure.

[0074] Ces polymères ont une masse moléculaire moyenne en nombre généralement comprise entre 1000 et 100000.

[0075] Des polymères de ce type sont notamment décrits dans les brevets Irançais 2.320.330. 2.270.846. 2.316.271, 2.336.434 et 2.413.907 et les brevets US 2.273.780, 2.375.853, 2.386.614, 2.454.547, 3.206.462, 2.261.002, 2.271.378, 3.874.870, 4.001.432, 3.929.990, 3.966.904, 4.005.193, 4.025.617, 4.025.627, 4.025.653, 4.026.945 et 4.027.020.

[0076] (11) les polymères de polyammonium quaternaires constitues de motifs de formule (XI)

$$R_{21}$$
 R_{24} R_{24} R_{24} R_{24} R_{24} R_{24} R_{22} R_{23} R_{23} R_{23}

formule dans laquelle :

55 R₂₁, R₂₂, et R₂₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, éthyle, propyle, β-hydroxyéthyle, β-hydroxypropyle ou -CH₂CH₂(OCH₂CH₂)_pOH, où plest égal à 0 ou à un nombre entier comprisientre 1 et 6, sous réserve que R₂₁, R₂₂, R₂₃ et R₂₄ ne représentent pas simultanément un atome d'hydrogène.

r et s. identiques ou différents, sont des nombres entiers compris entre 1 et 6 q est égal à 0 ou à un nombre entier compns entre 1 et 34

X désigne un atome d'halogene.

A3 désigne un radical d'un dihalogénure ou représente de préférence -CH2-CH2-CH2-CH2-CH3-

[0077] De leis composés sont nolamment décrits dans la demande de brevei EP-A-122 324

[0078] On peut par exemple citer parmi ceux-ci, les produits "Mirapol® A 15", "Mirapol® AD1", "Mirapol® AZ1" el "Mirapol® 175" commercialisés par la société Miranol

[0079] (12) les homopolymeres ou copolymeres dérivés des acrylique ou méthacrylique et componant des motifs de formules (XII), (XIII), (XIV) suivants :

dans lesquels les groupements R₃₀ désignent indépendamment H ou CH₃.

les groupements A₂ désignent indépendamment un groupe alcoyle linéaire ou ramifié de 1 à 6 atomes de carbone ou un groupe hydroxyalcoyle de 1 à 4 atomes de carbone.

les groupements R_{25} , R_{26} , R_{27} , identiques ou différents, désignant indépendamment un groupe a lcoyle de 1 à 18 atomes de carbone ou un radical benzyle.

les groupements R₂₈ et R₂₉ représentent un atome d'hydrogène ou un groupement alcoyle de 1 à 6 étomes de carbone.

X2" désigne un anion, par exemple méthosulfate ou hatogénure, tel que chlorure ou bromure

[0080] Le ou les componemers utilisables dans la préparation des copolymères correspondants appartiennent à la famille des acrylamides, méthacrylamides, discètone acrylamides, acrylamides et méthacrylamides substitués à l'azote par des alcoyle inférieurs, des esters d'alcoyles, des acides acrylique ou méthacrylique, la vinylpyrrolidone ou des esters vinyliques.

[0081] (13) Les polymères qualernaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole tels que par exemple les produits commercialisés sous les denominations LUVIOUAT® FC 905, FC 550 et FC 370 par la société BASF.

[0082] (14) Les polyamines comme le Polyquart H commercialisé par HENKEL, réference sous le nom de « POLY-ETHYLENEGLYCOL (15) TALLOW POLYAMINE » dans le dictionnaire CTFA.

[0083] (15) Les polymères réticulés de chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthyl ammonium tels que les polymères obtenus par homopolymérisation du diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de méthyle, ou par copolymérisation de l'ecrylamide avec le diméthylaminoéthylméthacrylate quaternisé par le chlorure de méthyle, l'homo ou la copolymérisation étant suivie d'une réticulation par un composé à insaturation olétinique, en particulier le méthylène bis acrylamide. On peut plus particulièrement utiliser un copolymère réticulé ecrylamide/chlorure de méthacryloyloxyéthyl iriméthylaminonium (20/80 en poids) sous forme de dispersion contenant 50 % en poids dudit copolymère dans de l'huitominòrale. Cotto disporsion est commercialisóe sous to nom de « SALCARE SC 92 » par la Société ALLIED COLLOIDS. On peut également utiliser un homopolymère réticulé du chlorure de méthacryloyloxyéthyl triméthylaminonium contenant environ 50 % en poids de l'homopolymère dans de t'huite minérale. Cette dispersion est commercialisée sous te nom de « SALCARE® SC 95 » par la Société ALLIED COLLOIDS.

[0084] D'autres polymères cationiques utilisables dans le cadre de l'invention sont des polyalkylèneimines, en particulier des polyéthylèneimines, des polymères contenant des motifs vinylpyridine ou vinylpyridinium, des condensats

30

de polyamines et d'épichiorhydrine des polyuréylènes quaternaires et les dérives de la chitine.

[0085] Parmi tous les polymères cationiques susceptibles d'être utilises dans le cadre de la présente invention, on prétère mettre en oeuvre les cyclopolymères, en particulier les copolymères du chlorure de aimethyidiallylammonium et d'acrylamide ayant un poids moléculaire supéneur à 500 000, commercialisés sous les denominations « MERQUAT® 550 » et « MERQUAT® S » par la Société MERCK, les polysaccharides cationiques et plus particulièrement le polymere commercialisé sous la dénomination « JAGUAR® C135 » par la Société MEYHALL, et les polyammoamides de la famille (6) décrits ci-dessus.

[0086] Selon l'invention, on peut également utiliser des polymères cationiques sous forme de latex ou de oseudolatex, c'est à dire sous torme d'une dispersion de particules de polymères insolubles.

[0087] 5elon l'invention, le ou les polymères cationiques peuvent être présents en une teneur allant de 0.01% à 20 10 % en poids, de préférence de 0,01 % à 15 % en poids, et encore plus préférentiellement de 0,1 % à 5 % en poids, du poids total de la composition.

[0088] Le rapport charge cationique duies) polymère(s) cationique(s) / charge anionique du(es) polymère(s) anionique(s) exprimée en meq./g est genéralement compris entre 0.25 et 5, de préférence entre 0.5 et 2 et encore plus préférentiellement entre 0.75 et 1.25.

[0089] La charge cationique est le nombre d'atome d'amine quatemaire, tertiaire, secondaire ou primaire par gramme de polymere

[0090] Avantageusement, la composition selon l'invention peut comprendre l'association d'au moins une hydroxyalkyl(C1-C4)cellulose comportant des groupements ammonium quaternaires, notamment une hydroxyéthylcellulose réticulée è l'épichlomydrine quetemisée par la triméthylamine el d'au moins un polyméthacrytale de sodium.

[0091] La composition peut contenir, en outre, au moins un polymère filmogène non-ionique en une teneur pouvant aller de 0 % è 15 % en poids (notamment 0,1 % à 15 % en poids), par rapport eu poids total de la composition, et de préférence de 0.1 % à 10 % en poids.

[0092] Comme polymère filmogène non-ionique, on peut par exemple citer les

- les polymères de cellulose tels que l'hydroxyéthylcellulose. l'hydroxypropyl-cellulose, l'hydroxypropyl éthylcellulose. l'éthylhydroxyéthyl-cellulose;
- les polymeres ou copolymères d'esters acryliques, tels que les polyecrylates ou les polyméthacrylates :
- les polymères vinyliques, comme les polyvinylpyrrolidones, les copolymères de vinylpyrrolidone et d'acétate de 30 vinyle: l'alcool polyvinylique;
 - les polyesters, les polyamides, et les résines époxyesters ;
 - les polymeres polyuréthanes, les polyuréthanes-polyvinylpirrolidones, les polyester-polyuréthanes, les polyétherpolyuréthanes, les polyurées, les polyurée/polyuréthanes.
- les polymères d'origine naturelle, éventuellement modifiés, tels que les gommes arabiques, la gomme de quar, 35 les dérivés du xantnane, la gomme de karaya.
 - et leurs melanges.

25

40

45

55

[0093] La silicone polyoxyalkylénée de la composition seton l'invention peut être choisie parmi les silicones comprenant une chaîne potyoxyalkylénée pendante ou terminale, ou bien encore un bloc potyoxyalkyléné. Comme chaîne ou bloc oolyoxyalkylenee, on peut notamment citer les chaînes ou blocs polyoxyethylenes ou polyoxypropylenes. [0094] La silicone polyoxyalkylenée peut être notamment choisie parmi les composés de formule générale (XV):

$$R_{3} = \begin{cases} R_{1} & R_{1} \\ S_{1} & S_{1} - O \end{cases} = \begin{cases} R_{1} & R_{1} \\ S_{1} & S_{1} - O \end{cases} = \begin{cases} R_{1} & R_{1} \\ S_{1} & S_{1} - O \end{cases} = \begin{cases} R_{1} & R_{1} \\ S_{1} & R_{2} \end{cases}$$
 (XV)

tormule dans laquelle : 50

- R₁, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un redicel elkyle linéeire ou remifié en C₁-C₃₀ ou un radical phonylo,
- R_2 , identique ou différent, représente R_1 ou $A = -(C_xH_{2x})-(OC_2H_4)_a-(OC_3H_5)_b-OR_4$,
- R_3 , identiques ou différents, désignent R_1 ou A, avec R_2 différent de R_3 quand R_2 = A ou R_3 = A,
 - R₄, identiques ou différents, sont choisis parmi un atome d'hydrogène, un radical alkyle, linéaire ou ramitié, eyent de 1 à 12 atomes de carbone, un radical ecyle, linéaire ou ramifié ayant de 2 à 6 atomes de cerbone,
 - n verie de 0 à 1000.

- p varie de 1 à 50,
- a varie de 0 à 50.
- b varie de 0 à 50.
- a + b est supérieur ou égal à 1.
- x varie de 1 à 5.
 - le poids moléculaire moyen en nombre étant supérieur ou égat à 900 et de préférence compris entre 2000 et 75000.
 - et leurs métanges.

[0095] De préférence, la silicone polyoxyalkylènee peut être une (di)méthicone copolyol

[0096] De façon préférentielle, on utilise les silicones polyoxyalkylénées de formule genérale (XV) qui répondent à au moins une des, et de préférence à toutes les, conditions survantes :

- R, désigne le radical méthyle.
- Fi₂ = A.
- 15 R3 = R1.
 - R4 représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou un radical acetyle, et de préference hydrogène.
 - p varie de 8 a 20.
 - a est compns entre 5 et 40 et de prélérence entre 15 et 30.
 - b est compris entre 5 et 40 et de préférence entre 15 et 30.
- 20 x est égal à 2 ou 3,
 - n varie de 20 à 600, de préférence de 50 à 500 et encore plus particulièrement de 100 à 300.
 - et leurs mélanges.

De telles silicones sont par exemple décrites dans le brevet US-4.311.695 qui est inclus à titre de référence.

[0097] Des silicones polyoxyalkylénées ont en particulier été présentés par la société DOW CORNING lors du 17ème congrès international de I1.F.S.C.C. d'octobre 1992 et rapportés dans l'article "Water-soluble dimethicone copolyol waxes for personal care industry" de Linda Madore et al., pages 1 à 3. On peut également utiliser celles décrites dans la démande EP-A-331833 dont le contenu est inclus dans la présente demande à titre de référence.

Ces silicones polyoxyelkylénées sont des polydiméthylsiloxanes (PDMS) componant une ou plusieurs fonctions éthers, solubles dans l'eau joxyalkylène, notamment oxyéthylène et/ou oxypropylène).

De telles silicones polyoxyalkylénées sont notamment vendues par la société GOLDSCHMIDT sous la dénomination ABIL B8851. ABIL B88183. ABIL WE09. ABIL EM90. ABIL EM97. On peut citer aussi les composés KF 351 à 354 et KF 615 A vendus par la société SHIN ETSU ou la DMC 6038 de le société WACKER.

Les dérivés de diméthicones copolyols utilisables peuvent être en particulier les diméthicones copolyols à groupement phosphate, sultate, chlorure de myristamide propytdiméthylammonium, stéarate, amine, glycomodifié, etc. On peut utiliser comme dérivés de diméthicones copolyols notamment les composés vendus par la société SILTECH sous la dénomination Sitphos A100, Sittech amine 65, Sitwax WDIS, myristamido siticone quat, ou par la société PHOENIX sous la dénomination Pecosit PS 100.

[0098] On peut également utiliser les dérivés vendus par la société WACKER sous la dénomination 8ELSIL DMC6031, ou par la société DOW CORNING sous la dénomination 2501 cosmetic wax.

[0099] Avantageusement, la silicone polyoxyalkylenée peut être non ionique

[0100] Les silicones polyoxyalkylénées les plus particulièrement préférées sont par exemple celles vendues par la société DOW CORNING sous la dénomination commerciale O2-5220 et par la société RHONE POULENC sous la denomination MIRASIL DMCO.

45 [0101] Lorsque le potymère anionique est une silicone, la silicone polyoxyalkylénée selon l'invention sera differente dudit polymère anionique et par exemple une silicone non ionique. A titre d'exemple paniculier, le polymère anionique peut être une diméthicone copolyol à groupement phosphate comme le Pecosil PS100 et la silicone polyoxyéthylénée, une diméthicone copolyol non ionique comme l'ABIL EM 90 ou EM 97.

[0102] Lorsque la silicone polyoxyalkylénée comprend au moins un bloc polyoxyalkyléné, on peut utiliser des copotymères blocs linéaires polysiloxane-polyoxyalkyléne, et notamment ceux repondant à la formule générale (XVI) suivante:

(XVI)

55

dans laquolle

- R et R'identiques ou différents, représentent un radical hydrocarboné monovalent ne contenant pas d'insaturation alighatique.
- . n' est un nombre entier compris entra 2 et 4.
- a' est un nombre entier supériaur ou égal à 5.
- b' ast un nombre entiar supérieur ou égal à 4.
 - c' ast un nombre entier supérieur ou égal à 4.
 - Y raprésenta un groupe organique divalant qui ast lié à l'atoma de silicium adjacent par une liaison carbone-silicium et à un bloc polyoxyalkylène par un atome d'oxygene.
- le poids molaculaire moyen de chaque bloc siloxane est compris entre environ 400 et environ 10 000, calui de chaque bloc polyoxyalkylène étant compris entre environ 300 at environ 10,000.
 - les blocs siloxane represantent da 10% anviron à 90% anviron en poids du copolymère bloc.
 - la poids moléculaira moyan du copolymère bloc étant d'au moins 3.000.

 - [0103] Las radicaux R at R' sont plus préférentiellement choisis dans le groupe comprenant les radicaux alkyle comma par axample les radicaux méthyla, éthyle, propyle, butyle, pentyla, haxyle, octyla, decyle, dodécyle; les radicaux aryle comme par axemple phányla, naphtyle; las radicaux tolve, xytyla et cyclohexyla.
 - [0104] La radical divalent Y est de prétérence -R*-, -R*-CO-, -R*-NHCO-, -R*-NH-CO-NH-R*-NHCO ou -R*-OCONH-R*-NHCO-, où R* ast un groupe aikylena divalent comme par example l'éthylène, le propylène ou le bulylène et R* est un groupe alkylène divalent ou un groupe arylène divalent comme -C₆H₄-, -C₆H₄-C₆H₄-, -C₆H₄-CH₂-C₆H₄- ou -C₆H₄-CH₂-C₆H₄-.
 - Encore plus prétérentiellement y représente un redicel alkylène divelent, plus perticulièrement le radical -CH₂-
- [0105] La práparation des copolymères blocs mis on ocuvre solon la présente invention est notamment décrite dans la demande européenne EP 0 492 657 A1.
 - [0106] Selon un mode de réalisation particulier de l'invention le copolymère bloc est choisi parmi les copolymères suivants :
- $[[(\mathsf{CH}_3)_2\mathsf{SiO}]_{41}(\mathsf{CH}_3)_2\mathsf{SiCH}_2\mathsf{CH}(\mathsf{CH}_3)\mathsf{CH}_2-\mathsf{O}(\mathsf{C}_2\mathsf{H}_4\mathsf{O})_{18}\cdot(\mathsf{C}_3\mathsf{H}_6\mathsf{O})_{33}\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}(\mathsf{CH}_3)\mathsf{CH}_2]_{16.1}$
 - [[(CH₃)₂SiO]₃₃(CH₃)₂SiCH₂CH(CH₃)CH₂-O(C₂H₄O)₂₀-(C₃H₆O)₂₉CH₂CH(CH₃)CH₂]_{13.3}
- 35 [[(CH₃)₂SiO]₉(CH₃)₂SiCH₂CH(CH₃)CH₂-O(C₂H₄O)₂₀-(C₃H₆O)₂₉CH₂CH(CH₃)CH₂]_{26.3}
- [[(CH₃)₂SiO]₁₆(CH₃)₂SiCH₂CH(CH₃)CH₂-O(C₂H₄O)₁₈-(C₃H₆O)₂₀CH₂CH(CH₃)CH₂]_{21.5}
 - $[[(\mathsf{CH}_3)_2\mathsf{SiO}]_9(\mathsf{CH}_3)_2\mathsf{SiCH}_2\mathsf{CH}(\mathsf{CH}_3)\mathsf{CH}_2\text{-}\mathsf{O}(\mathsf{C}_2\mathsf{H}_4\mathsf{O})_5\text{-}\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}(\mathsf{CH}_3)\mathsf{CH}_2]_{4.8}$
 - [0107] Les valaurs décimales correspondant à des málanges de composás de formula (XVI) at de valeur c' différant.

 [0108] Les agants siliconés utilisés dans las compositions de l'invention peuvent être hydrosolublas ou liposolubles.
 - [0109] Dans la composition selon l'invention, la silicone polyoxyalkylénée peut être présente en une teneur allant
 - de 0,01 à 5 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et da prétérence de 0,1 à 1,5 % an poids.
 - [0110] La composition peut comprendre de 10 à 30% de silicone polyoxyalkylènee en poids par rapport eu poids total de polymère filmogène.
 - [0111] La composition selon l'invention peut comprendre de l'eau et se présenter sous la forme de dispersion ciredans-eau, eau-dane ciro, oau -dans- huile of huillo-dans-cau. La tonour en eau dans la composition peut ellor de 1 à 95 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 10 à 80 % en poids.
 - [0112] La composition seton l'invention peut comprendre en outre au moins une huite volatile. On entand par "huite volatile" une huite susceptible de s'évaporer à température ambiante d'un suppon sur lequel elle a été appliquée, autrement dit une huite ayant une tansion de vapeur mesurabla à température ambiante
 - [0113] On peut notamment utiliser une ou plusieurs huilas votatiles à température ambiante et pression atmosphérique ayant par axample une tension de vapeur, a prassion et température ambianta > 0 mm da Hg (0 Pa) et an

particulier allant de 10⁻³ à 300 mm de Hg (0,13 Pa à 40,000 Pa), à condition que la température d'ébuilition soit superieure à 30°C. Ces huiles volatiles sont lavorables à l'obtention d'un film a propriétés "sans transfert" total et de bonne tenue. Ces huiles volatiles facilitent, en outre, l'application de la composition sur la peau, les muqueuses, les phaneres. Ces huiles peuvent être des huiles hydrocarbonées, oes huiles siliconées, des huiles fluorees, ou leurs mélanges.

[0114] On entend par "huile hydrocarbonée", une huile contenant principalement des atomes d'hydrogène et de carbone et éventuellement des etomes d'oxygène, d'azote, de soufre, de prosphore. Les huiles hydrocarbonées volatiles préférées convenant pour la composition selon l'invention sont en particulier les huiles hydrocarbonées ayant de 8 à 16 atomes de carbones, et notamment les isoalcanes en C8-C16 (ou isoparafines) et les esters ramifies en C8-C16 comme l'isododécane (encore appelé 2.2.4.4.6-pentaméthytheptane). l'isodécane, l'iso-hexadécane, le neo pentanoate d'iso-hexyle, et leurs métanges. D'autres huiles hydrocarbonées volatiles comme les distributs de petrole, notamment ceux vendus sous la dénomination Shell Solt par la société SHELL, peuvent aussi être utilisées.

[0115] Comme huiles votatiles, on peut eussi utiliser les silicones votatiles, comme par exemple les huiles de siticones cycliques et volatiles, notamment celles ayant une viscosité < 8 centistokes (8 10⁻⁶ m²/s), telles que l'octaméthylcyclotétrasitoxane, le décaméthylcyclopentasitoxane, l'hexadécaméthylcyclohexasitoxane, les silicones fineaires volatiles telles que l'octaméthyltrisitoxane, l'heptaméthylcytinsitoxane, le décaméthyltétrasitoxane, ou bien encore les huiles volatiles fluorées telles que le nonafluoromethoxybulane ou le perfluoromethylcyclopentane.

[0116] L'huile volatile peut être présente dans la composition selon l'invention en une teneur allant de 0 % à 80 % en poids (notamment de 1 % à 80 %), par rapport au poids total de la composition, de préférence de 0 % à 65 % en poids (notamment de 1 % à 65 %).

[0117] La composition peut également comprendre au moins une huile non volatile, et notamment choisie parmi les huiles hydrocarbonées et/ou siliconées et/ou fluorées non volatiles.

Comme huile hydrocarbonée non voletile, on peut notamment citer :

- 25 les huiles hydrocarbonées d'origine animale telle que le perhydrosqualène ;
 - les huiles hydrocarponées d'origine végétale telles que les triglycérides liquides d'acides gras de 4 à 10 atomes de carbone comme les triglycérides des acides heptanoïques ou octanoïque, ou encore les huiles de tournesol, de pépins de raisin, de sésame, de maïs, d'abricot, de ricin, d'avocat, d'olive ou de germes de céréales de soja, thuite d'amande douce, de palme, de cotza, de coton, de noisette, de macadamia, de jojoba, les inglycérides des acioes caprylique/caprique comme ceux vendus par la société Stéarmenes Dubois ou ceux vendus sous les dénominations Miglyol 810, 812 et 818 par la société Dynamit Nobel. l'huile de beurre de karité;
 - les hydrocarbures linéaires ou ramifiés, d'origine minérale ou synthélique tels que la vaseline, les polydécenes, le polyisobutène hydrogéné tel que le parléam;
 - les esters et les éthers de synthèse comme les huiles de formule R₁COOR₂ dans laquelle R₁ représente le reste d'un acide gras supérieur comportant de 6 à 29 atomes de carbone et R₂ represente une chaîne hydrocarbonée contenant de 3 à 30 atomes de carbone, telles que l'huile de Purcellin. le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le taurate d'hexyle, l'adipate de disopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, le taurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate de 2-octyl-décyle. les esters de polyots comme le dioctanoate de propylene glycot, le diheptanoate de néopentylglycot, le disonanoate de diéthylène glycol et les esters du pentaerythritol.
 - les alcoots gras liquides à température ambiante à chaîne carbonée ramifiée et/ou insaturée ayant de 12 à 26 alomes de carbone comme l'octyt dodécanot, l'atcoot isostéarylique, l'alcoot oléique, le 2-hexyldécanot, le 2-buty-loctanot, le 2-undécylpentadécanot;
- les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique. l'acide paimitique. Facide steanque, l'acide béhénique, l'ecide oté que, f'acide linoté que, f'acide linoté que, f'acide linoté que. Cacide linoté que l'acide paimitique.

et leurs mélanges.

30

35

40

[0118] Les huiles de silicone non volatiles utilisables dans la composition selon tinvention peuvent être des huites de faible viscosité telles que les polysitoxanes linéaires dont le degré de polymérisation est de prétérence de 6 à 2000 environ. On peut citer, par exemple, les polydiméthylsiloxanes (PDMS) de viscosité supérieure à 10 mPa.s. les phényl diméthicones, les phényl triméthicones, les polyphénylméthylsiloxanes et leurs métanges.

[0119] Les huites fluorées utilisables dans l'invention sont notamment des huites fluorositiconées, des polyéthère fluorès, des silicones fluorées tolles que décrit dans le document EP-A-847752.

[0120] Les huites non volatiles peuvent être présentes dans la composition selon l'invention en une teneur allant de 0 % à 50 % en poids (notamment 0,1 à 50 %), par rapport au poids total de la composition, de préférence de 0 % à 20 % en poids (notamment 0,1 % à 20 %).

[0121] La composition selon l'invention peut contenir des agents tensioactifs émulsionnants présents notamment en une proponion ellant de 2 à 30 % en poids par rappon au poids total de la composition, et mieux de 5 % à 15 %.

Ces agents tensioactifs peuvent être choisis parmi des agents tensioactifs anioniques ou non ioniques. On peut se reporter au document « Encyclopedia of Chemical Technology KIRK-OTHMER », volume 22, p. 333-432. 3ème edition 1979, WILEY, pour la définition des propriétés et des fonctions (émulsionnant) des tensioactifs, en paniculier p. 347-377 de cette référence, pour les tensioactifs anioniques et non-ioniques.

- 5 [0122] Les tensioactifs utilisés préférentiellement dans la composition selon l'invention sont choisis.
 - parmi les tensioactifs non-toniques: les acides gras, les alcools gras, les alcools gras polyethoxylés ou polyglycérolés tels que des alcools stéarylique ou cétylstéarylique polyéthoxylés, les esters d'acide gras et de saccharose, les esters d'alkyl glucose, en particulier les esters gras de C₁-C₆ alkyl glucose polyoxyéthylénés
 - parmi les tensioactifs anioniques: les acides gras en C16-C30 neutralisés par les amines, l'ammoniaque ou les sels alcatins.

[0123] On utilise de prétèrence des tensioactils permettant l'obtention d'émulsion huile-dans-eau ou cire-dans-eau.
[0124] La composition peut également comprendre au moins une matière colorante comme les composes putverulents, par exemple à raison de 0.01 à 25 % du poids total de la composition. Les composés putverulents peuvent être choisis parmit les pigments et/ou les nacres et/ou les charges habituellement utilises dans les mascaras.

[0125] Les pigments peuvent être blancs ou colores, mineraux et/ou organiques. On peut citer parmi les pigments mineraux, te dioxyde de titane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de ter ou de chrome, le violet de manganère, le bleu outremer. l'hydrate de chrome et le bleu ferrique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium.

[0126] Les pigments nacrés peuvent être choisis parmi les pigments nacrés blancs tels que le mica recouvent de litane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments necrés colorés tels que le mica titane evec des oxydes de fer, le mice titane avec notamment du bleu ferrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane avec un pigment organique du lypo oròcité ainsi que les pigments nacrés è base d'oxychlorure de bismuth.

[0127] Les charges peuvent être choisies parmi celles bien connues de l'homme du métier et couramment utilisées dans les compositions cosmétiques.

[0128] La composition selon l'invention peut également contenir des ingrédients couramment utilisés en cosmétique, tels que les oligo-éléments, les adoucissants, les sèquestrants, les parturns, les huiles, les silicones, les épaississants, les vitamines, les protéines, les céramides, les plastifiants, les agents de cohésion ainsi que les agents alcalinisants ou acidifiants habituellement utilisés dans le domaine cosmètique, les émollients, les conservateurs.

[0129] Bien entendu, l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, el/ou feur quantité, de manière telles que les propriétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par l'adjonction envisagée.

5 [0130] La composition selon t'invention peut être préparée selon les méthodes usuelles des domaines considérés.
[0131] L'invention est illustrée plus en détail dans les exemples suivants.

Exemples 1 et 2 comparatifs :

(0132) On a préparé une composition 1 de mascara selon l'invention et une composition 2 de mascara ne feisant pas partie de l'invention :

Composition 1:

45 [0133]

10

- Cire de camauba 14,7 g
- Cire d'abeille 6.1 g
- Huile de coton hydrogènée 61 vendue par la Société industrielle des Oléagineux
 0.2 g
- 50 Huite de jojoba hydrogénée 0.2 g
 - Amino-2 methyt-2 propenediol-1,3 0,2 g
 - Triéthanolamine 2.4 g
 - Acide stáariquo 5.4 g
 - Polymères non-ioniques hydrosolubles 1.72 g
 - Diméthicone coptyol (Q2-5220 de DOW-CORNING) 0.2 g
 - Polymethacylate de sodium (Darvan 7 de la société VANDERBILT) 0.25 g MA
 - Hydroxyéthylcellulose réticulée par l'épichlorhydrine quatemisée par la triméthylamine (JR 400 de la société UNION CARBIDE)
 0,1 g

- Pigments 6 g
- Conservateurs qs
- Eau qsp 100 g

Composition 2:

[0134]

15

30

35

45

55

- Cire d'abeille 6.3 g
- 10 Cire de carnauba 14.7 g
 - Cire de Candellila 2.5 g
 - Hydrolysat de proteine de blé (Tritisol de la société CRODA)
 0,34 g MA
 - Amino-2 methyl-2 propanediol-1.3 0.2 g
 - Triethanolamine 2.4 g
 - Acide stéarique 5.4 g
 - Polymeres non-ioniques hydrosolubles 1,72 g
 - Dimethicane coplyol (Q2-5220 de DOW-CORNING) 0.2 g
 - Polydiméthylsiloxane modifié par une proteine de blé hydrolysée (Crodasone de CRODA)
 0.27 g
 - Pigments 6 g
- 20 Conservateurs
 - Eau qsp 100 g

Les critères de maquillage des compositions 1 et 2 ont été évalués per un panel de 30 femmes.

[0135] La majorité du panet a jugé que la composition 1 eccrochait mieux les cils et s'applique it plus facilement que la composition 2. La composition 1 pormet d'obtonir un maquillago plus homogène (moins de paquots) ot de façon plus rapide que pour la composition 2 : les cils sont mieux gainés, mieux allongés et mieux recourbés. Le maquillage obtenu avec la composition 1 est plus confortable que celui de la composition 2 et présente une meilleure tenue dans le temps (moins d'effritement); les cils sont également mieux séparés et plus épaissis : le maquillage est plus chargeant : il se démaquille aussi plus facilement.

Revendications

- Composition cosmétique de revétement des fibres kératiniques comprenant àu moins une cire, au moins un polymère filmogène et au moins une silicone polyoxyalkylènée, caractérisé par le fait que le polymère filmogène comprend eu moins un polymère cationique et au moins un polymère anionique, avantageusement non réticulé, et que la cire comprend au moins une huile végétate hydrogènée.
- Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que l'huile végétale hydrogénée a un point de fusion allant de 40 °C à 95 °C, et de préférence de 50 °C à 90 °C.
 - 3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée par le fait que l'huile hydrogénée est choisie dans le groupe formé par l'huile de toumesol hydrogénée. l'huile de ricin hydrogénée, l'huile de coprah hydrogénée, l'huile de jojoba hydrogénée, t'huile de colon hydrogénée, la tanoine hydrogénée et les huiles de palme hydrogénées, et teurs mélanges.
 - 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que l'huile hydrogénée est présente en une teneur attant de 0,1 % à 20 % en pords, par rapport au poids total de la composition.
- Composition selon t'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend en outre une cire additionnelle différente de t'huile végétale hydrogénée.
 - Composition selon la revondication 5, caractérisée par lo fait que la cire additionnette a un point de fusion ellant de 40 °C à 110 °C.
 - Composition selon la revendication 5 ou 6, caractérisée par le tait que la cire additionnelle a et une pénétrabilité etlant de 1 à 217

- Composition selon la revendication 6 ou 7, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins une première cire additionnelle ayant une pénétrabilité allant de 1 à 7 5 et au moins une deuxième cire additionnelle ayant une pénétrabilité supérieure à 7.5 et intérieure ou egale à 217.
- 5 9. Composition selon l'une quelconque des revendications 6 à 8, caractérisée par le fait que la cire additionnelle est présente en une teneur allant de 0 % à 40 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 0,5 % à 30 % en poids.
- 10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisee par le fait que le polymère anionique est choisi parmi :
 - les polymères comportant des mofifs carboxyliques dérivant de monomères mono ou diacides carboxyliques insafurés de formule (f):

$$C = C \xrightarrow{(A)_n - COOH}$$

- dans laquelle n'est un nombre entier de 0 à 10. A désigne un groupement méthylène, éventuellement relié à l'atome do carbone du groupement insaturé ou eu groupement méthylène voisin lorsque n'est supériour à 1 par l'intermédiaire d'un héféroaforne tel que oxygène ou soufre. R₅ désigne un atome d'hydrogène, un groupement phényle ou benzyle, R₃ désigne un atome d'hydrogène, un groupement alkyle inférieur, un groupement -CH₂-COOH, phényle ou benzyle,
- les polymères comprenant des motifs dérivant d'acide sultonique tels que des motifs vinylsultonique, styrènesultonique, acrylamido alkylsultonique, et les polyesters sultoniques.
 - et leurs mélanges.

15

20

- 11. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère anionique est choisi parmi :
 - A) les homo- ou copolymères d'acide acrylique ou méthacrylique ou leurs sels, les copolymères d'acide acrylique et d'acrylamide et leurs sels, les sels de sodium d'acides polyhydroxycarboxyliques:
- B) les copolymères des acides acrylique ou méthacrylique avec un monomère monoéthylénique fet que l'éthylène, le styrène, les esters vinytiques, les esters d'acide acrylique ou méthacrylique, éventuellement greffes
 sur un polyalkylène glycol fet que le polyéthylène glycol: les copolymères de ce type comportant dans leur
 chaine un motif acrytamide éventuellement N-alkylé et/ou hydroxyalkylé, les copolymères d'acide acrylique
 ef de méthacrylate d'alkyle en C₁-C₄ et les terpolymères de vinylpyrrolidone, d'acide acrylique ef de méthacrylate d'alkyle en C₁-C₂₀;
 - C) les copolymères dérivés d'acide crotonique tels que ceux comportant dans leur chaîne des molif acétate ou propionate de vinyle et éventuellement d'autres monomères lels que esters allylique ou méthallylique, éther vinylique ou ester vinylique d'un acide carboxylique saturé linéaire ou ramifié à longue chaîne hydrocarbonée fels que ceux comportent au moins 5 atomes de carbone, ces polymeres pouvant éventuellement être greffés :
 - D) les polymères dérivés d'acides ou d'anhydrides maléique, fumarique, itaconique avec des esters vinyliques, des éthers vinyliques, dos halogónures vinyliques, dos dérivés phénylvinyliques. l'acide acrylique ot ses esters : les copolymères d'anhydrides maléique, citraconique, itaconique et d'un ester allylique ou méthally-lique comportant éventuellement un groupement acrylamide, méthacrylamide, une α-oléfine, des esters acryliques ou méthacryliques, des acides acrylique ou méthacrylique ou la vinylpyrrolidone dans leur chaîne, les fonctions anhydrides sont monoestérifiées ou monoamidifiées :

50

- E) les polyacrylamides comportant des groupements carboxylates
- F) l'acide désoxynbonucléique ;
- G) les copolymères d'au moins un diacide carboxylique, d'au moins un dioi et d'au moins un monomère aromatique bifonctionnel portant un groupement -SO₃M avec M représentant un atome d'hydrogène, un ion ammonium NH₄+ ou un ion metallique;
 - et leurs mélanges.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que le polymère anionique est choisi parmi :
 - les homopolymères d'acide acrylique ou méthacrylique;
 - les copolymères d'acide acrylique tels que le terpolymère acide acrylique/acrylate d'éthyle/Ntertiobutylacrylamide;
 - les copolymères oérivés d'acide crotonique tels que les terpolymères acetate de vinyle / tertio-butyl benzoate de vinyle / acide crotonique et les terpolymères acide crotonique/acètate de vinyle/néododecangale de vinyle;
 - les polymères dérivés d'acides ou d'anhydrides maléique, furnarique, flaconique avec des esters vinylèques, des éthers vinyliques, des halogènures vinyliques, des dérivés phénylvinyliques. l'acide acrylique et ses esters tels que les copolymères méthylvinyléther/anhydride maléique mono estérifié.
 - les copolymères d'acide méthacrylique et de méthacrylate de méthyle :
 - les copolymères d'acide méthecrylique et d'ecrylate d'éthyle :
 - les terpolymères de vinylpyrrolidone/acide acrylique/méthacrylate de lauryle;
 - tes copolymèros acétate de vinyle/ecide crotoniquo;
 - les terpolymères acétate de vinyle/acide crotonique/polyéthylèneglycol.
 - les sulfopolyesters obtenus par condensation de di-éthyleneglycol, de cyclohexane di-méthanol, d'acide isophtalique, d'acide sulfois ophitalique.
 - et leurs mélanges.
- 13. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère anionique est choisi parmi les polymères anioniques de type siliconès greffés comprenant une portion polysitoxane et une portion constituée d'une chaîne organique non-siliconée, l'une des deux portions constituant la chaîne principale du polymère l'autre étant greffée sur la dite chaîne principale.
- 14. Composition selon la revendication 13, caractérisée par le fait que le polymère siliconé greffé est choisi parmi les polymères siliconés comportant dans leur structure le motif de formule (III) suivant

dans lequel les radicaux G_1 , identiques ou différents, représentent thydrogène ou un radical alkyle en C_1 - C_{10} ou encore un radical phényle , les radicaux G_2 , identiques ou différents, représentent un groupe alkylène en C_1 - C_{10} , G_3 représente un reste polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère anionique à insaturation éthylénique ; G_4 représente un reste polymérique résultant de l'(homo)polymérisetion d'au moins un monomère d'au moins un monomère hydrophobe à insaturetion éthylénique ; m et n sont égaux è 0 ou 1 ; a est un nombre entier ellant de 0 et 50 ; b est un nombre entier pouvant être compris entre 10 et 350, c est un nombre entier ellant do 0 et 50 ; sous réservo quo l'un des paramètres a ot c soit différent de 0.

- 55 15. Composition selon la revendication 14, caractérisee par le fait que le motif de formule (fil) présente au moins l'une des caractéristiques suivantes :
 - les radicaux G₁ désignent un radical alkyle en C₁·C₁₀;

- n est non null et les ladicaux G₂ représentent un radical divatent en C₁-C₃ :
- G₂ représente un radical polyménque résultant de l'(homo)polymensation d'au moins un monomère du type acide carboxylique à insaturation éthylénique :
- G₄ représente un radical polyménque résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins un monomère du type (méth)acrylate d'alkyle en C₁-C₁₀;
- 16. Composition selon la revendication 14 ou 15, caractérisée par le fait que le motif de formule (flt) présente simultanement les caractéristiques survantes
 - les radicaux G₁ désignent un radical méthyle ;

5

10

15

20

30

35

40

45

50

55

- n est non nul, et les radicaux G2 représentent un radical propylène :
- G₃ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins l'acide acrylique et/ou l'acide méthacrylique;
- G₄ représente un radical polymérique résultant de l'(homo)polymérisation d'au moins le iméth/acrylate d'isobutyle ou de méthyle.
- 17. Composition selon l'une quelconoue des revendications précédentes, caracterisée par le lait que le polymère cationique est choisi parmi les dérives d'étner de cellulose quaternaires, les copolymères de cellulose avec un monomère hydrosoluble d'ammonium quaternaire, les cyclopolymères, les polysaccharides cationiques les polymères cationiques siliconés, les copolymères vinylpyrrolidone-acrylate ou -méthacrylate de dialkylamino-alkyle quaternisés ou non, les polymères quaternaires de vinylpyrrolidone et de vinylimidazole, les polyamidoamines et leurs métanges.
- 18. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend eu moins un polyméthacrylate de sodium et eu moins une hydroxyalkyl(C1-C4)cellulose comportant des groupoments ammonium quaternalies.
 - 19. Composition seton l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère cationique est présent en une teneur atlant de 0.01% à 20% en poids, de préférence de 0.01% à 15% en poids, et encore plus préférentiellement de 0.1% à 5% en poids, du poids rotal de la composition.
 - 20. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le polymère anionique est utilisé en une quantité allant de 0.01 à 20% en poids du poids total de la composition, de prétèrence de 0.05 à 15% en poids at encore plus prétérentiellement 0.1 % à 7 % en poids.
 - 21. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le lait que la silicone polyoxyalkylénée est choisie parmi les composés de formule generale (XV):

$$R_{3} - S_{i} - O - \begin{bmatrix} R_{1} & & & \\ S_{1} & & & \\ S_{1} & & & \\ R_{2} & & & \\ R_{3} & & & \\ R_{4} & & & \\ R_{5}$$

tormule dans laquelle :

- R₁, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical atkyle linéaire ou ramifié en C₁-C₃₀ ou un radical phényle.
- R₂, identique ou différent, représente R₁ ou A = -(C_xH_{2x})-(OC₂H₄)₈-(OC₃H₆)_b-OR₄.
- R₃, identiques ou différents, désignent R₁ ou A, avec R₂ différent de R₃ quand R₂ A ou R₃ A.
- R₄, identiques ou différents, sont choisis parmi un etome d'hydrogène, un radical alkyle, finéaire ou ramifié, ayant do 1 à 12 atomos de carbone, un radical acyle, linéaire ou ramifié ayant de 2 à 6 atomos de carbone.
- n varie de 0 à 1000.
- p vane de 1 à 50.
 - a varie de 0 à 50.
 - b vane de 0 à 50.
 - a + b est supérieur ou égal à 1,

- x varie de 1 à 5.
- le poids moléculaire moyen en nombre étant supérieur ou égal à 900 et de prélérence compris entre 2000 et 75000.
- 22. Composition cosmétique selon la revencication précédente, caracterisee par le lait que la siliconé polyoxyalkylénée de formule générale (XV) répond à au moins une des, et de préférence à toutes les, conditions suivantes.
 - R1 désigne le radical méthyle.
 - $R_2 = A$
- 10 R₃ = R₁.

15

20

35

- Ra représente un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou un radical acétyle, et de préférence hyorogène.
- p varie de 8 à 20,
- a est compris entre 5 et 40 et de préférence entre 15 et 30.
- b est compris entre 5 et 40 et de préférence entre 15 et 30.
- x est égat à 2 ou 3,
 - n varie de 20 à 600, de prétérence de 50 à 500 et encore plus particulièrement de 100 à 300.
- 23. Composition cosmétique selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la siticone potyoxyalkylénée est un copolymère bloc linéaire polysitoxane-polyoxyalkylène repondant à la formule (XVI) suivante.

$$([Y(R_2SiO)_a, R'_2SiYO][(C_a, H_{2a}, O)_b,])_c.$$
 (XVI)

25 dans laquelle :

- R et R' identiques ou différents, représentent un radical hydrocerboné monovalent ne contenent pas d'insaturation alighatique.
- . n' est un nombre entier compris entre 2 et 4.
- a' est un nombre entier supérieur ou égal à 5
 - b' est un nombre entier supérieur ou égal à 4
 - c' est un nombre entier supérieur ou égal è 4,
 - Y représente un groupe organique divalent qui est lié à l'atome de silicium adjacent par une liaison carbonesilicium et à un bloc polyoxyalkytène par un atome d'oxygène.
 - le poids moléculaire moyen de chaque bloc siloxane est compris entre environ 400 et environ 10.000, celui de chaque bloc polyoxyalkylène étant compris entre environ 300 et environ 10.000.
 - · les blocs siloxane représentent de 10% environ à 90% environ en poids du copolymère bloc.
 - le poids moléculaire moyen du copolymère bloc étant d'au moins 3.000.
- 24. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que la silicone polyoxyalkylénée est présente en une teneur allant de 0.01 % à 5 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et de préférence de 0,1 à 1.5 % en poids.
- 25. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle comprend de 10
 à 30% de silicone polyoxyalkyténée en poids par rapport au poids total de polymère filmogene.
 - 26. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisee par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins un polymère filmogène non-ionique.
- 27. Composition selon t'une quelconque des revendications precédentes, caractérisee par le fait qu'elle comprend de l'eau en une l'eneur attant de 1 % à 95 % en poids, par rapport au poids total de la composition, et mieux de 10 à 80 % en poids.
 - 28. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'elle est sous forme d'une émulsion cire-dens-eau, eau-dans-cire, huile-dans-eau, eau-dans-huile.
 - 29. Composition selon t'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle comprend en

outre au moins une huile volatile.

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

- 30. Composition selon l'une quelconque des revendications precédentes, caractérisse par le fait qu'elle comprend au moins un tensioactif émulsionnant
- 31. Composition selon la revendication 30, caractérisée par le tait que le tensioactif émulsionnant est present en une teneur allant de 2 % à 30 % en poids, par rapport au poids total de la composition.
- 32. Composition selon t'une quelconque des revendications précedentes, caractérisée par le fait que la composition comprend au moins un additif choisi dans le groupe formé par les vitamines, les oligo-éléments, les adoucissants les séquestrants, les partums, les huiles, les épaississants, les protéines, les céramides, les plastifiants les agents de cohésion, les agents alcalinisants ou acidifiants, les charges, les pigments, les emollients, les conservateurs.
 - 33. Composition selon l'une quelconque des revendications précedentes, caractérisée par le fait que la composition est une composition de maquillage, une base de maquillage, une composition à appliquer sur un maquillage, une composition de traitement cosmétique des tipres kératiniques
 - 34. Procédé de revêtement des fibres kératiniques, notamment des cils, caractérisé par le tait que l'on applique sur les tibres kératiniques une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 33.
 - 35. Utilisation d'une composition telle que définie selon l'une ouelconque des revendications 1 à 33 pour l'obtention d'un maquillage homogène et/ou rapide et/ou tacile à appliquer et/ou ayant une bonne tenue.



Office suropeen des brevets RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 00 40 0062

ategone	Citation du document avec ingitation, e des parties certimentes	n cas de besein,	Revenassion conserves	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (INLCI.7)
A,D	FR 2 52B 699 A (L'OREAL) 23 decembre 1983 (1983-12- * exemples 5,9 *	23)		A61K7/032 A61K7/02 A61K7/021
A,0	EP 0 832 637 A (L'OREAL) 1 avril 1998 (1998-04-01) • le document en entier *			
A	EP 0 655 234 A (L'OREAL) 31 mai 1995 (1995-05-31) • page 2. ligne 25 - page • page 5, ligne 40 - ligne	3. ligne 46 *		
A,0	WO 96 36323 A (THE PROCTER COMPANY ET AL.) 21 novembre 1996 (1996-11- *-le document en entier *			
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (INLCI.7)
	·			A61K
Les	present rapport a élé établi pour toutes les rev	endications		
	Later de la rassierane Gran	d'acresement de la regne titre	1 .	Ecanisas
	BERLIN	23 mai 2	A1	varez Alvarez, C
X:pu Y:pu A:au D:a	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES urbablesement pertinent a lui seul relablesement pertinent en bontamismon levela lui tre document de la matrine calegione mare-plan sichnotospicus urbation non-erme scriment protospiane	E document date de des D che plans le L cité pour d'	AUROS FAIGONS	ne brops a ja

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 80 40 0062

La presente anneze indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents, brevets ortes dans le l'apport de recitorohe suropeenne vise ci-dessus.

Les dits members sont contenue au fichier informatique de l'Office europeen des brevets à la date du Les ramaignements tournes sont donnes a titre indicatal et n'engagent pas la responsabilité de l'Office europeen des brevets.

23-05-2900

FR 2528699 A 23-12-1983 EP 832637 A 01-04-1998 EP 655234 A 31-05-1995	LU ATT AU BE CHEST JP NLS FRR CE CEST JP NLS FRR CE ST JP NLS FR TR TR TR TR TR TR TR TR TR	84210 A 395676 8 221883 A 559588 8 1586183 A 897059 A 1208832 A 658186 A 3321659 A 2123290 A,8 1162889 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753990 A 2753990 A 2714902 A 69700689 0 69700689 0 69700689 1 2140952 T	07-03-19 25-02-19 15-87-19 12-83-19 22-12-19 15-12-19 29-07-19 31-10-19 22-12-19 01-04-19 11-06-19 27-07-19 14-81-19 16-01-19 83-84-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 30-03-20 01-03-20 06-05-19
EP 832637 A 01-04-1998	ATT AUU BEACHE BIT PP P NUS FR A COESP	395676 8 221883 A 559588 8 1586183 A 897050 A 1208832 A 658186 A 3321650 A 2123290 A.8 1162880 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 2753900 A 2753900 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 T 2140952 T	15-87-19 12-83-19 22-12-19 15-12-19 29-07-19 31-10-19 22-12-19 01-02-19 01-04-19 11-06-19 27-07-19 14-81-19 16-01-19 83-84-19 22-12-19 30-03-19 01-02-20 01-03-20
	AT AU BEACH COEST JPP ILS FRA COEST P	221883 A 559588 8 1586183 A 897050 A 1208832 A 658186 A 3321650 A 2123290 A.8 1162880 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	12-83-19 22-12-19 15-12-19 29-07-19 31-10-19 22-12-19 01-02-19 01-04-19 11-06-19 14-81-19 16-01-19 83-10-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
	AU 8EAH OE 9 JP 1 JP 1 NLS FRRA OE 1 SP	559588 8 1586183 A 897059 A 1208832 A 658186 A 3321658 A 2123290 A.8 1162888 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753980 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	22-12-19 15-12-19 29-07-19 31-10-19 22-12-19 61-02-19 01-04-19 11-06-19 27-67-19 14-81-19 16-01-19 83-10-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 01-02-20 01-03-20
	AU 8E CH 0E 1TP JP NL 8R 0E SP	1586183 A 897050 A 1208832 A 658186 A 3321656 A 2123290 A.8 1162880 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 U 69700689 U	22-12-19 15-12-19 29-07-19 31-10-19 22-12-19 61-02-19 01-04-19 11-06-19 27-67-19 14-81-19 16-01-19 83-10-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 01-02-20 01-03-20
	SE CH OE OE JP JP JP US FR CA OE SP	897050 A 1208832 A 658186 A 3321650 A 2123290 A,8 1162880 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 T 2140952 T	15-12-19 29-07-19 31-10-19 22-12-19 61-62-19 11-06-19 27-67-19 14-81-19 16-01-19 83-10-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
	CA CH OE SITP JP JP NLS FR CA OE SJP	1208832 A 658186 A 3321650 A 2123290 A,8 1162880 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 U 69700689 U 2140952 T	29-07-19 31-10-19 22-12-19 61-02-19 01-04-19 11-06-19 27-07-19 14-81-19 83-10-19 83-84-19 22-12-19 30-03-12-19 02-12-19 01-02-26 61-03-20
	CH OE GB IT JP JP NLS FR COE OE JP	658186 A 3321650 A 2123290 A,8 1162888 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	31-10-19 22-12-19 61-02-19 01-04-19 11-06-19 27-67-19 14-81-19 16-01-19 83-10-19 22-12-19 30-03-19 10-02-20 61-03-20
	GE GB IT JP JP NLS FR CA OE SJP	3321658 A 2123290 A.8 1162888 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	22-12-19 01-02-19 01-04-19 11-06-19 27-07-19 14-81-19 16-01-19 83-10-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
	G8 IT JP JP NL US FR RA OE ES JP	2123290 A,8 1162880 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 U 69700689 U 2140952 T	01-02-19 01-04-19 11-06-19 27-07-19 14-81-19 83-10-19 83-10-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
	JP JP JP NL US FR EA OE ES JP	1162880 8 1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 O 69700689 T 2140952 T	01-04-19 11-06-19 27-07-19 14-81-19 16-01-19 83-10-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
	JP JP JP NL US FR CA OE ES JP	1764896 C 4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	11-06-19 27-07-19 14-81-19 16-01-19 83-10-19 83-84-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
	JP JP NL US FR CA OE OE SJP	4045484 8 59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	27-07-19 14-81-19 16-01-19 83-10-19 83-84-19 22-12-19 30-03-19 10-02-26 01-03-20
	JP NL US FR 8R CA OE OE ES JP	59007107 A 8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	14-81-19 16-01-19 83-10-19 83-84-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-26 01-03-20
	FR 8R CA OE OE ES JP	8302171 A 4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	16-01-19 83-10-19 83-84-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-26 01-03-20
	FR 8R CA OE OE ES JP	4871536 A 2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	83-10-19 83-84-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
	FR 8R CA OE OE JP	2753900 A 9702929 A 2214902 A 69700689 0 69700689 T 2140952 T	83-84-19 22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
	8R CA OE OE ES JP	9702929 A 2214902 A 69760689 0 69760689 T 2140952 T	22-12-19 30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
	CA OE OE ES JP	9702929 A 2214902 A 69760689 0 69760689 T 2140952 T	30-03-19 02-12-19 10-02-20 01-03-20
EP 655234 A 31-05-1995	OE OE ES JP	69700689 0 69700689 T 2140952 T	02-12-19 10-02-20 01-03-20
EP 655234 A 31-05-1995	OE OE ES JP	69700689 T 2140952 T	10-02-20 01-03-20
EP 655234 A 31-05-1995	OE ES JP	69700689 T 2140952 T	01-03-20
EP 655234 A 31-05-1995	ES JP		
EP 655234 A 31-05-1995	JP		06-05-19
EP 655234 A 31-05-1995		10114625 A	
EP 655234 A 31-05-1995	U5	5876704 A	02-03-19
Eb 022524 W 21-02-1332	FR	2712805 A	02-06-19
	ΑT	172633 T	15-11-19
	8R	9404710 A	01-08-19
	CA	2136392 A	25-05-19
	CN	1109736 A	11-10-19
	CN OE	69414225 O	03-12-19
			17-06-19
	ΘĒ	69414225 T	16-02-19
	ES	2124863 T	
	HU	72005 A.8	28-03-19
	JP	2786402 8	13-08-19
	JP	7187956 A	25-07-19
	PL	305952 A	29-05-19
	RU	2118153 C	27-08-19
	U5	5620693 A	15-04-19
WO 9636323 A 21-11-1996	ÇA	2221464 A	21-11-19
	EP	0828482 A	18-83-19
	ĴΡ	11505544 T	21-05-19

Pour tout renseignement concernant cette annexe voir Journal Officiel de l'Office europeen des brevels, No.1282